Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/001563

International filing date: 27 January 2005 (27.01.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-018368

Filing date: 27 January 2004 (27.01.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 14 April 2005 (14.04.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

24.02.2005

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application: 2004年 1月27日

出願番号

特願2004-018368

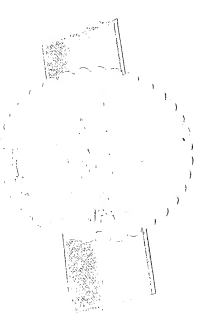
Application Number: [ST. 10/C]:

人

[JP2004-018368]

出 願
Applicant(s):

宇部興産株式会社 旭硝子株式会社 株式会社クラレ



2005年 3月31日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office





【書類名】 特許願 【整理番号】 1034819 【提出日】 平成16年 1月27日

【あて先】 特許庁長官 今井 康夫 殿

【国際特許分類】 B32B 1/08 B32B 25/14 F16L 11/04

【発明者】

【住所又は居所】 山口県宇部市大字小串1978番地の10 宇部興産株式会社

宇部ケミカル工場内

【氏名】 西岡 群晴

【発明者】

【住所又は居所】 山口県宇部市大字小串1978番地の10 宇部興産株式会社

宇部ケミカル工場内

【氏名】 中村 孝治

【発明者】

【住所又は居所】 千葉県市原市五井海岸10番地 旭硝子株式会社内

【氏名】 岩佐 毅

【発明者】

【住所又は居所】 千葉県市原市五井海岸10番地 旭硝子株式会社内

【氏名】 船木 篤

【発明者】

【住所又は居所】 東京都千代田区有楽町一丁目12番1号 旭硝子株式会社内

【氏名】 西 栄一

【発明者】

【住所又は居所】 岡山県倉敷市酒津1621 株式会社クラレ内

【氏名】 内田 光一

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府大阪市北区梅田1-12-39 株式会社クラレ内

【氏名】 柏村 次史

【発明者】

【住所又は居所】 茨城県つくば市御幸が丘41 株式会社クラレ内

【氏名】 山下 隆

【発明者】

【住所又は居所】 茨城県つくば市御幸が丘41 株式会社クラレ内

【氏名】 宗澤 裕二

【特許出願人】

【識別番号】 000000206

【氏名又は名称】 宇部興産株式会社

【特許出願人】

【識別番号】 00000044

【氏名又は名称】 旭硝子株式会社

【特許出願人】

【識別番号】 000001085 【氏名又は名称】 株式会社クラレ

【代理人】

【識別番号】 100099759

【弁理士】

【氏名又は名称】 青木 篤 【電話番号】 03-5470-1900 【選任した代理人】 100077517 【識別番号】 【弁理士】 石田 敬 【氏名又は名称】 【選任した代理人】 100087413 【識別番号】 【弁理士】 【氏名又は名称】 古賀 哲次 【選任した代理人】 【識別番号】 100082898 【弁理士】 西山 雅也 【氏名又は名称】 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 209382 21,000円 【納付金額】

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

【物件名】明細書 1【物件名】図面 1【物件名】要約書 1【包括委任状番号】0305913

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

(A) ポリアミド11及び/又はポリアミド12からなる(a)層、及び(B)全ジカ ルボン酸単位に対して、テレフタル酸及び/又はナフタレンジカルボン酸単位を50モル %以上含むジカルボン酸単位と、全ジアミン単位に対して、炭素数9~13の脂肪族ジア ミン単位を60モル%以上含むジアミン単位とからなるポリアミド(半芳香族ポリアミド)からなる(b)層、(C)ポリアミド系樹脂に対して反応性を有する官能基が分子鎖中 に導入された含フッ素系重合体からなる(c)層を有する、少なくとも3層からなること を特徴とする積層チューブ。

【請求項2】

(A) ポリアミド11及び/又はポリアミド12からなる(a)層、(B) 全ジカルボ ン酸単位に対して、テレフタル酸及び/又はナフタレンジカルボン酸単位を50モル%以 上含むジカルボン酸単位と、全ジアミン単位に対して、炭素数9~13の脂肪族ジアミン 単位を60モル%以上含むジアミン単位とからなるポリアミド(半芳香族ポリアミド)か らなる (b)層、(C)ポリアミド系樹脂に対して反応性を有する官能基が分子鎖中に導 入された含フッ素系重合体からなる(c)層、及び(D)ポリアミドの末端アミノ基濃度 [A] (μ e q/ポリマー1 g)、末端カルボキシル基濃度[B] (μ e q/ポリマー1 g)とした時、[A]>[B]+5を満たす末端変性ポリアミドからなる(d)層を有する、少 なくとも4層からなることを特徴とする積層チューブ。

【請求項3】

前記(A)ポリアミド11及び/又はポリアミド12からなる(a)層が、最外層に配 置されることを特徴とする請求項1又は2記載の積層チューブ。

【請求項4】

前記(B)半芳香族ポリアミドからなる(b)層が、前記(A)ポリアミド11及び/ 又はポリアミド12からなる(a)層と前記(C)含フッ素系重合体からなる(c)層の 間に配置されることを特徴とする請求項1から3のいずれかに記載の積層チューブ。

【請求項5】

前記(D)末端変性ポリアミドからなる(d)層が、前記(B)半芳香族ポリアミドか らなる(b)層と前記(C)含フッ素系重合体からなる(c)層の間に配置されることを 特徴とする請求項2から4のいずれかに記載の積層チューブ。

【請求項6】

前記(B)半芳香族ポリアミドが、全ジカルボン酸単位に対して、テレフタル酸及び/ 又は2,6ーナフタレンジカルボン酸単位を50モル%以上含むジカルボン酸単位と、全 ジアミン単位に対して、1, 9-ノナンジアミン及び/又は<math>2-メチル-1, 8-オクタンジアミン、又は、1,12ードデカンジアミン単位を60モル%以上含むジアミン単位 とからなるポリアミドであることを特徴とする請求項1から5のいずれかに記載の積層チ ユーブ。

【請求項7】

前記(C)ポリアミド系樹脂に対して反応性を有する官能基が分子鎖中に導入された含 フッ素系重合体が、エチレン/テトラフルオロエチレン共重合体、ポリフッ化ビニリデン 、テトラフルオロエチレン/ヘキサフルオロプロピレン/フッ化ビニリデン共重合体より なる群より選ばれる少なくとも一種の含フッ素系重合体に基づくものであることを特徴と する請求項1から6のいずれかに記載の積層チューブ。

【請求項8】

前記(D)末端変性ポリアミドが、重合時にジアミンを添加して製造されたポリアミド であることを特徴とする請求項2から7のいずれかに記載の積層チューブ。

【請求項9】

積層チューブにおける最内層に、導電性フィラーを含有させた含フッ素系重合体組成物 からなる導電層が配置されることを特徴とする請求項1から9のいずれかに記載の積層チ ューブ。

【請求項10】

前記各層が共押出成形により製造されてなることを特徴とする請求項1から9のいずれ かに記載の積層チューブ。

【請求項11】

燃料チューブとして使用されることを特徴とする請求項1から10のいずれかに記載の 積層チューブ。

【書類名】明細書

【発明の名称】積層チューブ

【技術分野】

[0001]

本発明は、ポリアミド11及び/又はポリアミド12からなる層と、特定の構造を有す る半芳香族ポリアミドからなる層、及びポリアミド系樹脂に対して反応性を有する官能基 が分子鎖中に導入された含フッ素系重合体からなる層よりなる積層チューブ、特にアルコ ールガソリン透過防止性、層間接着性、低温耐衝撃性、耐熱性、耐薬品性に優れた積層チ ューブに関する。

【背景技術】

[0002]

自動車配管用チューブにおいては、古くは道路の凍結防止剤による発錆の問題や、近年 、地球温暖化防止上、喫緊の課題である省エネルギーの要請を受けて、その主要素材とし ては、金属から、防錆性に優れ軽量な、樹脂への代替が進みつつある。配管用チューブと して使用される樹脂としては、通常は、ポリアミド系樹脂、飽和ポリエステル系樹脂、ポ リオレフィン系樹脂、熱可塑性ポリウレタン系樹脂等が挙げられるが、これらを使用した 単層チューブの場合、耐熱性、耐薬品性等が不十分なことから、適用可能な範囲が限定さ れていた。

[0003]

自動車配管用チューブは、ガソリンの消費節約、高性能化の観点から、メタノール、エ タノール等の沸点の低いアルコール類、あるいはメチルーtーブチルエーテル(MTBE) 等のエーテル類をブレンドした含酸素ガソリン等が移送される。さらに、近年、環境汚 染防止の観点から、配管用チューブ隔壁を通じての揮発性炭化水素等の拡散による大気中 への漏洩防止を含めた厳しい排ガス規制が実施されている。将来においては、益々厳しい 法規制が課せられ、配管用チューブ隔壁から透過して蒸散する燃料を極限まで抑制するこ とが望まれる。かかる厳しい規制に対しては、従来から使用されている、ポリアミド系樹 脂、特に、強度、靭性、耐薬品性、柔軟性に優れるポリアミド11又はポリアミド12を 単独で使用した単層チューブは、上記記載の燃料に対する透過防止性は十分でなく、特に アルコールガソリン透過防止性に対する改良が求められている。

[0004]

この問題を解決する方法として、アルコールガソリン透過防止性の良好な樹脂、例えば エチレン/酢酸ビニル共重合体鹸化物(EVOH)、ポリメタキシリレンアジパミド(ポリ アミドMXD6)、ポリブチレンテレフタレート(PBT)、ポリエチレンナフタレート(PEN)、ポリブチレンナフタレート(PBN)、ポリフッ化ビニリデン(PVDF)、エ チレン/テトラフルオロエチレン共重合体(ETFE)、エチレン/クロロトリフルオロ エチレン共重合体(ECTFE)、テトラフルオロエチレン/ヘキサフルオロプロピレン 共重合体(TFE/HFP、FEP)、テトラフルオロエチレン/ヘキサフルオロプロピ レン/フッ化ビニリデン共重合体(TFE/HFP/VDF, THV)が配置された積層 チューブが提案されてきた(例えば、特許文献1等参照。)。

[0005]

さらに、内層にフッ素系樹脂が配置され、これに対して外側にエチレン/酢酸ビニル共 重合体鹸化物が配置された層とを有する燃料移送用チューブが提案されている(特許文献 2参照)。しかしながら、当該技術にて使用されるエチレン/酢酸ビニル共重合体鹸化物 は、熱安定性に欠け、フッ素系樹脂との共押出成形時、合流部ダイの温度が高い場合、熱 劣化を起こす可能性がある。これを防止するために、フッ素系樹脂の融点を、その単量体 組成比を制御することにより低下させ、エチレン/酢酸ビニル共重合体鹸化物の成形温度 に近づけることは可能であるが、アルコールガソリン透過防止性の低下は避けられない。

[0006]

一方、内層にフッ素系樹脂が配置され、これに対して外側に部分芳香族ポリアミド樹脂 が配置された層とを有する燃料移送用チューブが提案されている(特許文献3参照)。し かしながら、当該技術において、部分芳香族ポリアミドとして、実施例に示されている、 ポリメタキシリレンアジパミド(ポリアミドMXD6)は、従来から自動車配管用チュー ブ用材料として使用されている、ポリアミド11及び/又はポリアミド12に対しては、 接着強度が不十分であり、層間に変性ポリオレフィン等の接着層を設ける必要がある。接 着層として、変性ポリオレフィンを用いた場合、耐熱老化性が劣るという欠点を有し、過 酷な環境で使用できない。そのため、該燃料移送用チューブを構成する部分芳香族ポリア ミド樹脂やフッ素系樹脂の特徴を最大限発揮しているとは言い難い。また、層数の増加に よるコスト・管理面での煩雑を招くことがあった。

[0007]

また、最内層にフッ素系樹脂、中間層にポリアルキレンナフタレート樹脂、外層に熱可 塑性樹脂又は熱可塑性エラストマー、該最内層と該中間層の間に接着層が配置される燃料 移送用チューブが提案されている(特許文献4参照)。本技術による燃料移送用チューブ は、アルコールガソリン透過防止性に非常に優れている。該燃料移送用チューブにおいて は、かかる層間に介在させる接着性樹脂として、フッ素系樹脂及びフッ素系ゴムからなる 群より選択された少なくとも1種と、結晶性ポリエステル系樹脂及びポリエステル系エラ ストマーからなる群より選択された少なくとも1種、および相溶化剤を含有した接着性樹 脂組成物が提案されている。しかしながら、その層間接着性は、接着性樹脂として使用さ れる混合物のモルホロジーに影響され、押出条件や使用環境条件等により層間接着性のバ ラツキ、低下が大きいという課題がある。特に、燃料浸漬時における層間接着強度の耐久 性(以下、層間接着強度の燃料耐性という。)に劣る。また、最内層がポリアミド系樹脂 、中間層にポリアルキレンナフタレート樹脂、外層に熱可塑性樹脂又は熱可塑性エラスト マー、該最内層と該中間層の間に接着層が配置される燃料移送用チューブにおいては、か かる層間に介在させる接着性樹脂として、ポリアミド系樹脂及びポリアミド系エラストマ ーからなる群より選択された少なくとも1種と、結晶性ポリエステル系樹脂及びポリエス テル系エラストマーからなる群より選択された少なくとも1種、および相溶化剤を含有し た接着性樹脂混合物が配置されることが提案されている。しかしながら、前記した同様の 理由で、押出条件や使用環境条件等により層間接着性のバラツキ、低下が大きいという課 題がある。また、最内層がポリアミド系樹脂の場合、ガソリンが酸化されて生成するサワ ーガソリンに対する耐性(耐薬品性)が劣る場合がある。

[0008]

【特許文献1】特表平7-507739号公報

【特許文献2】特開平5-247478号公報

【特許文献3】特開平5-245988号公報

【特許文献4】特開平7-96564号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0009]

本発明の目的は、前記問題点を解決し、アルコールガソリン透過防止性、層間接着性、 低温耐衝撃性、耐熱性、耐薬品性に優れた積層チューブを提供することにある。

【課題を解決するための手段】

[0010]

本発明者等は、上記問題点を解決するために、鋭意検討した結果、ポリアミド11及び /又はポリアミド12からなる層、特定の構造を有する半芳香族ポリアミドからなる層、 ポリアミド系樹脂に対して反応性を有する官能基が分子鎖中に導入された含フッ素系重合 体からなる層よりなる積層チューブが層間接着性とアルコールガソリン透過防止性を両立 し、低温耐衝撃性、耐熱性、耐薬品性等の諸特性に優れることを見出した。

即ち、本発明は、(A)ポリアミド11及び/又はポリアミド12からなる(a)層、 及び(B)全ジカルボン酸単位にして、テレフタル酸及び/又はナフタレンジカルボン酸 単位を50 モル%以上含むジカルボン酸単位と、全ジアミン単位に対して、炭素数 $9 \sim 1$ 3の脂肪族ジアミン単位を60モル%以上含むジアミン単位とからなるポリアミド(半芳 香族ポリアミド)からなる(b)層、(C)ポリアミド系樹脂に対して反応性を有する官 能基が分子鎖中に導入された含フッ素系重合体からなる(c)層を有する、少なくとも3 層以上からなることを特徴とする積層チューブに関するものである。

$[0\ 0\ 1\ 1]$

また、好ましい様態としては、(A)ポリアミド11及び/又はポリアミド12からな る(a)層、(B)全ジカルボン酸単位にして、テレフタル酸及び/又はナフタレンジカ ルボン酸単位を50モル%以上含むジカルボン酸単位と、全ジアミン単位に対して、炭素 数9~13の脂肪族ジアミン単位を60モル%以上含むジアミン単位とからなるポリアミ ド (半芳香族ポリアミド) からなる (b) 層、(C) ポリアミド系樹脂に対して反応性を 有する官能基が分子鎖中に導入された含フッ素重合体からなる(c)層、及び(D)ポリ アミドの末端アミノ基濃度[A] (μ e q/ポリマー1 g) 、末端カルボキシル基濃度[B] $(\mu \ e \ q / ポリマー1 \ g)$ とした時、[A]>[B]+5を満たす末端変性ポリアミドから なる(d)層を有する、少なくとも4層以上からなることを特徴とする積層チューブに関 するものである。

【発明の効果】

[0012]

本発明の積層チューブは、層間接着性とアルコールガソリン透過防止性を両立し、低温 耐衝撃性、耐熱性、耐薬品性等の諸特性を満足する。特に、チューブ隔壁から透過して蒸 散するアルコール混合炭化水素を極限まで抑制することができ、厳しい環境規制への適合 が可能となる。さらに、ポリアミド系樹脂とアルコールガソリン透過防止性に優れるポリ エステル系、ポリフェニレンサルファイド系樹脂からなる積層チューブが有する、燃料浸 漬後における層間接着性の低下という欠点が見られず、層間接着強度の燃料耐性に優れる

【発明を実施するための最良の形態】

[0013]

以下に本発明を詳細に説明する。

本発明において使用される、(A)ポリアミド11としては、酸アミド結合(-CON H-)を有する次式: $\left(-\text{CO}-\left(\text{CH}_{2}\right)_{1}_{0}-\text{NH}-\right)_{n}$ で示されるポリアミドが代 表的なものであり、11-アミノウンデカン酸又はウンデカンラクタムを重合させて得る ことができる。また、ポリアミド12としては、酸アミド結合(-СОNH-)を有する 次式: $(-CO-(CH_2)_{11}-NH-)_n$ で示されるポリアミドが代表的なものであ り、12-アミノドデカン酸又はドデカンラクタムを重合させて得ることができる。

[0014]

(A) ポリアミド11及び/又はポリアミド12は、前記モノマーを主成分(60重量 %以上)とする共重合体であってもよい。共重合成分としては、ラクタム、アミノカルボ ン酸、又はジアミンとジカルボン酸とからなるナイロン塩が挙げられる。

[0015]

ラクタムとしては、 ϵ -カプロラクタム、エナントラクタム、 α -ピロリドン、 α -ピ ペリドン等、アミノカルボン酸としては、6-アミノカプロン酸、7-アミノヘプタン酸 、9-アミノノナン酸等を挙げることができる。

[0016]

ナイロン塩を構成するジアミンとしては、エチレンジアミン、プロピレンジアミン、1 , 4ーブタンジアミン、1, 5ーペンタンジアミン、1, 6ーヘキサンジアミン、1, 7 ーヘプタンジアミン、1,8-オクタンジアミン、1,9-ノナンジアミン、1,10-デカンジアミン、1, 11-ウンデカンジアミン、1, 12-ドデカンジアミン、1, 1 3-トリデカンジアミン、1,14-テトラデカンジアミン、1,15-ペンタデカンジ アミン、1,16-ヘキサデカンジアミン、1,17-ヘプタデカンジアミン、1,18 ーオクタデカンジアミン、1,19ーノナデカンジアミン、1,20ーエイコサンジアミ ン、2/3-メチルー1,5-ペンタンジアミン、2-メチルー1,8-オクタンジアミン 、2,2,4/2,4,4ートリメチルー1,6ーヘキサンジアミン、5ーメチルー1,

9-ノナンジアミン等の脂肪族ジアミン、1, 3 \angle 1, 4 -シクロヘキサンジアミン、1,3/1,4-シクロヘキサンジメチルアミン、ビス(4-アミノシクロヘキシル)メタ ン、ビス(4ーアミノシクロヘキシル)プロパン、ビス(3ーメチルー4ーアミノシクロ ヘキシル) メタン、ビス (3-メチル-4-アミノシクロヘキシル) プロパン、5-アミ ノー2,2,4ートリメチルー1ーシクロペンタンメチルアミン、5ーアミノー1,3, 3-トリメチルシクロヘキサンメチルアミン、ビス(アミノプロピル)ピペラジン、ビス (アミノエチル) ピペラジン、ノルボルナンジメチルアミン、トリシクロデカンジメチル アミン等の脂環式ジアミン、pーキシリレンジアミン、mーキシリレンジアミン等の芳香 族ジアミンを挙げることができる。

[0017]

ナイロン塩を構成するジカルボン酸としては、アジピン酸、ピメリン酸、スベリン酸、 アゼライン酸、セバシン酸、ウンデカンジカルボン酸、ドデカンジカルボン酸、トリデカ ンジカルボン酸、テトラデカンジカルボン酸、ペンタデカンジカルボン酸、ヘキサデカン ジカルボン酸、オクタデカンジカルボン酸、エイコサンジカルボン酸等の脂肪族ジカルボ ン酸、1,3/1,4-シクロヘキサンジカルボン酸、ジシクロヘキシルメタン-4,4 . - ジカルボン酸、ノルボルナンジカルボン酸等の脂環式ジカルボン酸、テレフタル酸、 イソフタル酸、1,4/2,6/2,7ーナフタレンジカルボン酸等の芳香族ジカルボン 酸等を挙げることができる。

[0018]

また、本発明において使用される、(A)ポリアミド11及び/又はポリアミド12は 、単独重合体であってもよいし、前記記載の共重合体との混合物、あるいは他のポリアミ ド系樹脂又はその他の熱可塑性樹脂との混合物であってもよい。混合物中のポリアミド1 1及び/又はポリアミド12の含有率は60重量%以上が好ましい。

[0019]

他のポリアミド系樹脂としては、ポリカプロアミド(ポリアミド6)、ポリウンデカン アミド(ポリアミド11) [ポリアミド11単独は除く]、ポリドデカンアミド(ポリア ミド12) [ポリアミド12単独は除く]、ポリエチレンアジパミド(ポリアミド26) 、ポリテトラメチレンアジパミド(ポリアミド46)、ポリヘキサメチレンアジパミド(ポリアミド66)、ポリヘキサメチレンアゼパミド(ポリアミド69)、ポリヘキサメチ レンセバカミド (ポリアミド610)、ポリヘキサメチレンウンデカミド (ポリアミド6 11)、ポリヘキサメチレンドデカミド(ポリアミド612)、ポリヘキサメチレンテレ フタルアミド (ポリアミド6T)、ポリヘキサメチレンイソフタルアミド (ポリアミド6 I)、ポリノナメチレンドデカミド(ポリアミド912)、ポリデカメチレンドデカミド (ポリアミド1012)、ポリドデカメチレンドデカミド(ポリアミド1212)、ポリ メタキシリレンアジパミド (ポリアミドMXD6)、ポリビス (4ーアミノシクロヘキシ ル) メタンドデカミド (ポリアミドPACM12)、ポリビス (3-メチルー4-アミノ シクロヘキシル) メタンドデカミド (ポリアミドジメチルPACM12) 、ポリノナメチ レンヘキサヒドロテレフタラミド (ポリアミド 9 T (H))、ポリデカメチレンヘキサヒ ドロテレフタラミド (ポリアミド10T (H))、ポリウンデカメチレンヘキサヒドロテ レフタラミド (ポリアミド11T (H))、ポリドデカメチレンヘキサヒドロテレフタラ ミド (ポリアミド12T (H)) やこれらポリアミド原料モノマーを数種用いた共重合体 等を挙げることができる。

[0020]

また、その他の熱可塑性樹脂としては、高密度ポリエチレン(HDPE)、低密度ポリ エチレン(LDPE)、超高分子量ポリエチレン(UHMWPE)、ポリプロピレン(P P)、エチレン/プロピレン共重合体(EPR)、エチレン/ブテン共重合体(EBR) 、エチレン/酢酸ビニル共重合体(EVA)、エチレン/酢酸ビニル共重合体鹸化物(E VOH)、エチレン/アクリル酸共重合体(EAA)、エチレン/メタクリル酸共重合体 (EMAA)、エチレン/アクリル酸メチル共重合体(EMA)、エチレン/メタクリル 酸メチル共重合体(EMMA)、エチレン/アクリル酸エチル(EEA)等のポリオレフ

ィン系樹脂及び、カルボキシル基及びその塩、酸無水物基、エポキシ基等の官能基が含有 された上記ポリオレフィン系樹脂、ポリブチレンテレフタレート(PBT)、ポリエチレ ンテレフタレート (PET) 、ポリエチレンイソフタレート (PEI) 、PET/PEI 共重合体、ポリアリレート (PAR)、ポリエチレンナフタレート (PEN)、ポリブチ レンナフタレート(PBN)、液晶ポリエステル等のポリエステル系樹脂、ポリアセター ル (POM)、ポリフェニレンオキシド (PPO) 等のポリエーテル系樹脂、ポリサルホ ン(PSF)、ポリエーテルスルホン(PES)等のポリサルホン系樹脂、ポリフェニレ ンサルファィド (PPS)、ポリチオエーテルサルホン (PTES) 等のポリチオエーテ ル系樹脂、ポリエーテルエーテルケトン(PEEK)、ポリアリルエーテルケトン(PE AK) 等のポリケトン系樹脂、ポリアクリロニトリル (PAN)、ポリメタクリロニトリ ル、アクリロニトリル/スチレン共重合体(AS)、メタクリロニトリル/スチレン共重 合体、アクリロニトリル/ブタジエン/スチレン共重合体(ABS)、メタクリロニトリ ル/スチレン/ブタジエン共重合体(MBS)等のポリニトリル系樹脂、ポリメタクリル 酸メチル (PMMA)、ポリメタクリル酸エチル(PEMA)等のポリメタクリレート系樹 脂、ポリビニルアルコール(PVA)、ポリ塩化ビニリデン(PVDC)、ポリ塩化ビニ ル (PVC)、塩化ビニル/塩化ビニリデン共重合体、塩化ビニリデン/メチルアクリレ ート共重合体等のポリビニル系樹脂、酢酸セルロース、酪酸セルロース等のセルロース系 樹脂、熱可塑性ポリイミド(PI)、ポリアミドイミド(PAI)、ポリエーテルイミド 等のポリイミド系樹脂、熱可塑性ポリウレタン系樹脂等を挙げることができる。これらは 、単独で使用しても、併用して使用としても良い。

[0021]

また、本発明において使用される(A)ポリアミド11及び/又はポリアミド12には 、可塑剤を添加することが好ましい。可塑剤としては、ベンゼンスルホン酸アルキルアミ ド類、トルエンスルホン酸アルキルアミド類、ヒドロキシ安息香酸アルキルエステル類等 が挙げられる。

[0022]

ベンゼンスルホン酸アルキルアミド類としては、ベンゼンスルホン酸プロピルアミド、 ベンゼンスルホン酸ブチルアミド及びベンゼンスルホン酸2-エチルヘキシルアミド等が

また、トルエンスルホン酸アルキルアミド類としては、N-エチルーo-又はN-エチ ルーpートルエンスルホン酸ブチルアミド、N-エチル-o-又はN-エチル-p-トル エンスルホン酸2-エチルヘキシルアミド等が挙げられる。

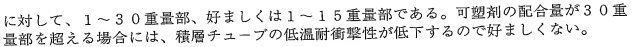
ヒドロキシ安息香酸アルキルエステル類としては、o-又はp-ヒドロキシ安息香酸エ チルヘキシル、o-又はp-ヒドロキシ安息香酸ヘキシルデシル、o-又はp-ヒドロキ シ安息香酸エチルデシル、o-又はp-ヒドロキシ安息香酸オクチルオクチル、o-又は p-ヒドロキシ安息香酸デシルドデシル、o-又はp-ヒドロキシ安息香酸メチル、o-又はp-ヒドロキシ安息香酸ブチル、o-又はp-ヒドロキシ安息香酸ヘキシル、o-又 はpーヒドロキシ安息香酸nーオクチル、o-又はpーヒドロキシ安息香酸デシル及びo -又はp-ヒドロキシ安息香酸ドデシル等が挙げられる。

[0023]

この中でも、ベンゼンスルホン酸ブチルアミド及びベンゼンスルホン酸2-エチルヘキ シルアミド等のベンゼンスルホン酸アルキルアミド類、N-エチル-p-トルエンスルホ ン酸ブチルアミド及びN-エチル-p-トルエンスルホン酸2-エチルヘキシルアミド等 のトルエンスルホン酸アルキルアミド類、及びpーヒドロキシ安息香酸エチルヘキシル、 p-ヒドロキシ安息香酸ヘキシルデシル及び p-ヒドロキシ安息香酸エチルデシル等のヒ ドロキシ安息香酸アルキルエステル類等が好ましく使用される。特に好ましくは、ベンゼ ンスルホン酸ブチルアミド、p-ヒドロキシ安息香酸エチルヘキシル及びp-ヒドロキシ 安息香酸ヘキシルデシル等が使用される。

[0024]

可塑剤の配合量は、(A)ポリアミド11及び/又はポリアミド12成分100重量部 出証特2005-3028279



[0025]

また、本発明において使用される(A)ポリアミド11及び/又はポリアミド12には 、衝撃改良材を添加することが好ましい。衝撃改良材としては、ゴム状重合体が挙げられ 、ASTM D-790に準拠して測定した曲げ弾性率が500MPa以下であるものが 好ましい。曲げ弾性率がこの値より高い場合、衝撃改良材としては不十分となる。

[0026]

衝撃改良材としては、 (エチレン及び/又はプロピレン) ・α-オレフィン系共重合体 (エチレン及び/又はプロピレン)・(α,β-不飽和カルボン酸及び/又は不飽和カ ルボン酸エステル) 系共重合体、アイオノマー重合体、芳香族ビニル化合物・共役ジエン 化合物系ブロック共重合体を挙げることができ、これらを単独又は混合して使用する事が できる。

[0027]

上記の(エチレン及び/又はプロピレン)・αーオレフィン系共重合体とは、エチレン 及び/又はプロピレンと炭素数3以上のαーオレフィンを共重合した重合体であり、炭素 数3以上のαーオレフィンとしては、プロピレン、1ーブテン、1ーペンテン、1ーヘキ セン、1ーヘプテン、1ーオクテン、1ーノネン、1ーデセン、1ーウンデセン、1ード デセン、1-トリデセン、1-テトラデセン、1-ペンタデセン、1-ヘキサデセン、1 -ヘプタデセン、1-オクタデセン、1-ノナデセン、1-エイコセン、3-メチルー1ーブテン、4ーメチルー1ーブテン、3ーメチルー1ーペンテン、3ーエチルー1ーペン テン、4-メチル-1-ペンテン、4-メチル-1-ヘキセン、4,4-ジメチル-1-ヘキセン、4, 4ージメチルー1ーペンテン、4ーエチルー1ーヘキセン、3ーエチルー 1-ヘキセン、9-メチル-1-デセン、11-メチル-1-ドデセン、12-エチルー 1-テトラデセン及びこれらの組み合わせが挙げられる。

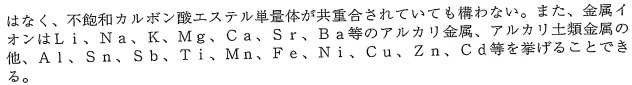
また、1,4-ペンタジエン、1,4-ヘキサジエン、1,5-ヘキサジエン、1,4 ーオクタジエン、1,5ーオクタジエン、1,6ーオクタジエン、1,7ーオクタジエン 、2-メチルー1, 5-ヘキサジエン、6-メチルー1, 5-ヘプタジエン、7-メチル -1,6ーオクタジエン、4ーエチリデンー8ーメチルー1,7ーノナジエン、4,8ー ジメチルー1, 4, 8ーデカトリエン (DMDT)、ジシクロペンタジエン、シクロヘキ サジエン、ジシクロオクタジエン、メチレンノルボルネン、5-ビニルノルボルネン、5 ーエチリデンー2ーノルボルネン、5ーメチレンー2ーノルボルネン、5ーイソプロピリ デンー2ーノルボルネン、6ークロロメチルー5ーイソプロペンルー2ーノルボルネン、 2, 3-ジイソプロピリデン-5-ノルボルネン、2-エチリデン-3-イソプロピリデ ンー5-ノルボルネン、2-プロペニルー2,2-ノルボルナジエン等の非共役ジエンの ポリエンを共重合してもよい。

[0028]

上記の(エチレン及び/又はプロピレン)・(α , β -不飽和カルボン酸及び/又は不 飽和カルボン酸エステル)系共重合体とは、エチレン及び/又はプロピレンと α , β - 不 飽和カルボン酸及び/又は不飽和カルボン酸エステル単量体を共重合した重合体であり、 α , β - 不飽和カルボン酸単量体とはしては、アクリル酸、メタクリル酸が挙げられ、 α , β-不飽和カルボン酸エステル単量体としては、これら不飽和カルボン酸のメチルエス テル、エチルエステル、プロピルエステル、ブチルエステル、ペンチルエステル、ヘキシ ルエステル、ヘプチルエステル、オクチルエステル、ノニルエステル、デシルエステル等 、あるいはこれらの混合物が挙げられる。

[0029]

上記のアイオノマー重合体とは、オレフィンと α, β-不飽和カルボン酸共重合体のカ ルボキシル基の少なくとも一部が金属イオンの中和によりイオン化されたものである。オ リル酸、メタクリル酸が好ましく用いられるが、ここに例示したものに限定されるもので



[0030]

また、芳香族ビニル化合物・共役ジエン化合物系ブロック共重合体とは、芳香族ビニル 化合物系重合体ブロックと共役ジエン系重合体ブロックからなるブロック共重合体であり 、芳香族ビニル化合物系重合体ブロックを少なくとも1個と、共役ジエン系重合体ブロッ クを少なくとも1個有するブロック共重合体が用いられる。また、上記のブロック共重合 体では、共役ジエン系重合体ブロックにおける不飽和結合が水素添加されていてもよい。

[0031]

芳香族ビニル化合物系重合体ブロックは、芳香族ビニル化合物に由来する構造単位から 主としてなる重合体ブロックである。その場合の芳香族ビニル化合物としては、スチレン 、αーメチルスチレン、οーメチルスチレン、mーメチルスチレン、pーメチルスチレン 、2,4-ジメチルスチレン、2,6-ジメチルスチレン、ビニルナフタレン、ビニルア ントラセン、4ープロピルスチレン、4ーシクロヘキシルスチレン、4ードデシルスチレ ン、2-エチル-4-ベンジルスチレン、4-(フェニルブチル)スチレン等を挙げるこ とができ、芳香族ビニル化合物系重合体ブロックは前記した単量体の1種又は2種以上か らなる構造単位を有していることができる。また、芳香族ビニル化合物系重合体ブロック は、場合により少量の他の不飽和単量体からなる構造単位を有していてもよい。

[0032]

共役ジエン系重合体ブロックは、1,3-ブタジエン、クロロプレン、イソプレン、2 , 3-ジメチル-1, 3-ブタジエン、1, 3-ペンタジエン、4-メチル-1, 3-ペ ンタジエン、1,3-ヘキサジエン等の共役ジエン系化合物の1種又は2種以上から形成 された重合体ブロックであり、水素添加した芳香族ビニル化合物/共役ジエンブロック共 重合体では、その共役ジエン系重合体ブロックにおける不飽和結合部分の一部又は全部が 水素添加により飽和結合になっている。ここで共役ジエンを主体とする重合体ブロック中 の分布は、ランダム、テーパー、一部ブロック状又はこれら任意の組み合わせであっても

[0033]

芳香族ビニル化合物/共役ジエンブロック共重合体及びその水素添加物の分子構造は、 直鎖状、分岐状、放射状、又はそれら任意の組み合わせのいずれであってもよい。そのう ちでも、本発明では芳香族ビニル化合物/共役ジエンブロック共重合体及び/又はその水 素添加物として、1個の芳香族ビニル化合物重合体ブロックと1個の共役ジエン重合体ブ ロックが直鎖状に結合したジブロック共重合体、芳香族ビニル化合物重合体ブロックー共 役ジエン重合体ブロックー芳香族ビニル化合物重合体ブロックの順に3つの重合体ブロッ クが直鎖状に結合しているトリブロック共重合体、及びそれらの水素添加物の1種又は2 種以上が好ましく用いられ、未水添又は水添スチレン/ブタジエン共重合体、未水添又は 水添スチレン/イソプレン共重合体、未水添又は水添スチレン/イソプレン/スチレン共 重合体、未水添又は水添スチレン/ブタジエン/スチレン共重合体、未水添又は水添スチ レン/ (イソプレン/ブタジエン) /スチレン共重合体等が挙げられる。

[0034]

また、衝撃改良材として用いられる(エチレン及び/又はプロピレン)・αーオレフィ ン系共重合体、(エチレン及び/又はプロピレン)・(α , β -不飽和カルボン酸及び/ 又は不飽和カルボン酸エステル)系共重合体、アイオノマー重合体、芳香族ビニル化合物 と共役ジエン化合物のブロック共重合体は、カルボン酸及び/又はその誘導体で変性され た重合体が好ましく使用される。このような成分により変性することにより、ポリアミド 系樹脂に対して親和性を有する官能基をその分子中に含むこととなる。

[0035]

ポリアミド系樹脂に対して親和性を有する官能基としては、カルボン酸基、カルボン酸 出証特2005-3028279 無水物基、カルボン酸エステル基、カルボン酸金属塩基、カルボン酸イミド基、カルボン 酸アミド基、エポキシ基等が挙げられる。これらの官能基を含む化合物の例として、アク リル酸、メタアクリル酸、マレイン酸、フマル酸、イタコン酸、クロトン酸、メチルマレ イン酸、メチルフマル酸、メサコン酸、シトラコン酸、グルタコン酸、シスー4ーシクロ ヘキセン-1, 2-ジカルボン酸、エンドビシクロ-[2.2.1]-5-ヘプテン-2 3 -ジカルボン酸及びこれらカルボン酸の金属塩、マレイン酸モノメチル、イタコン酸 モノメチル、アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸ブチル、アクリル酸2-エチルヘキシル、アクリル酸ヒドロキシエチル、メタクリル酸メチル、メタクリル酸2-エチルヘキシル、メタクリル酸ヒドロキシエチル、メタクリル酸アミノエチル、マレイン 酸ジメチル、イタコン酸ジメチル、無水マレイン酸、無水イタコン酸、無水シトラコン酸 、エンドビシクロー[2.2.1]-5-ヘプテン-2,3-ジカルボン酸無水物、マレ イミド、N-エチルマレイミド、N-ブチルマレイミド、N-フェニルマレイミド、アク リルアミド、メタクリルアミド、アクリル酸グリシジル、メタクリル酸グリシジル、エタ クリル酸グリシジル、イタコン酸グリシジル、シトラコン酸グリシジル等が挙げられる。

[0036]

衝撃改良材の配合量は、(A)ポリアミド11及び/又はポリアミド12成分100重 量部に対して1~35重量部、好ましくは5~25重量部である。衝撃改良材の配合量が 35重量部を超える場合には、積層チューブの本来の機械的特性が損なわれるので好まし くない。

[0037]

さらに、本発明において使用される、(A)ポリアミド11及び/又はポリアミド12 には、必要に応じて、酸化防止剤、熱安定剤、紫外線吸収剤、光安定化剤、滑剤、無機充 填材、帯電防止剤、難燃剤、結晶化促進剤等を添加してもよい。

[0038]

(A) ポリアミド11及び/又はポリアミド12の製造は、溶融重合、溶液重合や固相 重合等公知のポリアミドの重合方法で行うことができる。製造装置としては、バッチ式反 応釜、一槽式ないし多槽式の連続反応装置、管状連続反応装置、一軸型混練押出機、二軸 型混練押出機等の混練反応押出機等、公知のポリアミド製造装置を用いることができる。 重合方法としては溶融重合、溶液重合や固相重合等の公知の方法を用い、常圧、減圧、加 圧操作を繰り返して重合することができる。これらの重合方法は単独で、あるいは適宜、 組合せて用いることができる。

[0039]

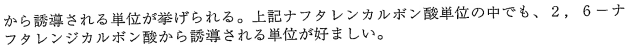
また、本発明において使用される(A)ポリアミド11及び/又はポリアミド12は、 JIS K-6920に準拠して測定した相対粘度が、1.5 \sim 4.0、好ましくは、2 . 0~3.5である。相対粘度が前記の値より小さい場合、得られる積層チューブの機械 的性質が不十分なことがあり、また、前記の値より大きくなると、押出圧力やトルクが高 くなりすぎて、積層チューブの製造が困難となることがある。

[0040]

本発明において使用される、(B)ポリアミドは、全ジカルボン酸単位に対して、テレ フタル酸及び/又はナフタレンジカルボン酸単位を50モル%以上含むジカルボン酸単位 と、全ジアミン単位に対して、炭素数9~13の脂肪族ジアミン単位を60モル%以上含 むジアミン単位とからなる(以下、(B)半芳香族ポリアミドと呼ぶことがある。)。

[0041]

(B) 半芳香族ポリアミド中のテレフタル酸及び/又はナフタレンジカルボン酸単位の 含有量としては、全ジカルボン酸単位に対して、50モル%以上であり、好ましくは60 モル%以上、より好ましくは75モル%以上、さらに好ましくは90モル%以上である。 テレフタル酸及び/又はナフタレンジカルボン酸単位の含有量が50モル%未満の場合に は、得られる積層チューブの耐熱性、耐薬品性、アルコールガソリン透過防止性等の諸物 性が低下するため好ましくない。ナフタレンジカルボン酸単位としては、2,6ーナフタ レンジカルボン酸、2,7ーナフタレンジカルボン酸、1,4ーナフタレンジカルボン酸



[0042]

(B) 半芳香族ポリアミド中のジカルボン酸単位は、本発明の積層チューブの優れた諸 特性を損なわない範囲内であれば、テレフタル酸及び/又はナフタレンジカルボン酸単位 以外の他のジカルボン酸単位を含んでいてもよい。該他のジカルボン酸単位としては、マ ロン酸、ジメチルマロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、2-メチルアジピン酸 、トリメチルアジピン酸、ピメリン酸、2,2-ジメチルグルタル酸、3,3-ジエチル コハク酸、アゼライン酸、セバシン酸、スベリン酸等の脂肪族ジカルボン酸、1,3-シ クロペンタンジカルボン酸、1,3/1,4-シクロヘキサンジカルボン酸等の脂環式ジ カルボン酸、イソフタル酸、1,3/1,4-フェニレンジオキシジ酢酸、ジフェン酸、 4, 4.-オキシジ安息香酸、ジフェニルメタン-4, 4.-ジカルボン酸、ジフェニルス ルホンー4, 4.-ジカルボン酸、4, 4.-ビフェニルジカルボン酸等の芳香族ジカルボ ン酸から誘導される単位を挙げることができ、これらのうち1種又は2種以上を用いるこ とができる。上記単位の中でも、芳香族ジカルボン酸から誘導される単位が好ましい。こ れら他のジカルボン酸単位の含有量は、40モル%以下であるのが好ましく、25モル% 以下であるのがより好ましく、10モル%以下であるのがさらに好ましい。さらに、トリ メリット酸、トリメシン酸、ピロメリット酸等の多価カルボン酸から誘導される単位を溶 融成形が可能な範囲内で含有することもできる。

[0043]

(B) 半芳香族ポリアミド中の、炭素数9~13の脂肪族ジアミン単位の含有量は、全 アミン単位に対して、60モル%以上であり、好ましくは75モル%以上、より好ましく は90モル%以上である。炭素数9~13の脂肪族ジアミン単位の含有量が60モル%未 満の場合には、積層チューブの耐熱性、低吸水性、耐衝撃性が低下する傾向がある。また 、積層チューブにおいて、(A)ポリアミド11及び/又はポリアミド12からなる(a) 層との層間接着性が低下する。

[0044]

炭素数 $9\sim1$ 3 の脂肪族ジアミン単位としては、1,9ーノナンジアミン、1,10ー デカンジアミン、1, 11-ウンデカンジアミン、1, 12-ドデカンジアミン、1, 1 3-トリデカンジアミンから誘導される単位が挙げられる。炭素数が上記を満たす限り、 直鎖状脂肪族ジアミン単位のみでなく、2-メチル-1,8-オクタンジアミン、5-メ チルー1,9ーノナンジアミン等の分岐状脂肪族ジアミンから誘導される単位を含有して いても構わない。

[0045]

上記、炭素数 $9\sim1$ 3 の脂肪族ジアミン単位の中でも、経済性、アルコールガソリン透 過防止性の観点からは、1,9-ノナンジアミン及び/又は2-メチル-1,8-オクタ ンジアミンから誘導される単位が好ましく、(A)ポリアミド11及び/又はポリアミド 12からなる(a)層との層間接着性、低温耐衝撃性の観点からは、1,12-ドデカン ジアミンから誘導される単位が好ましい。さらに、1,9-ノナンジアミンと2-メチル -1, 8-オクタンジアミン単位とのモル比は、成形性及び耐衝撃性、共押出成形性のバランスの観点から、 $30:70\sim98:2$ であることが好ましく、 $40:60\sim95:5$ の範囲内がさらに好ましい。

[0046]

(B) 半芳香族ポリアミド中のジアミン単位は、本発明の積層チューブの優れた諸特性 を損なわない範囲内であれば、炭素数9~13の脂肪族ジアミンからなる単位以外の他の ジアミンから誘導される単位を含んでいてもよい。該他のジアミン単位としては、エチレ ンジアミン、プロピレンジアミン、1,4-ブタンジアミン、1,5-ペンタンジアミン 、1,6-ヘキサンジアミン、1,7-ヘプタンジアミン、1,8-オクタンジアミン、 1, 14-テトラデカンジアミン、1, 15-ペンタデカンジアミン、1, 16-ヘキサ デカンジアミン、1,17-ヘプタデカンジアミン、1,18-オクタデカンジアミン、

1, 19-/ナデカンジアミン、1, 20-エイコサンジアミン、2/3-メチル-1, 5-ペンタンジアミン等の脂肪族ジアミン、1,3/1,4-シクロヘキサンジアミン、 1, 3/1, 4-シクロヘキサンジメチルアミン、ビス(4-アミノシクロヘキシル)メ タン、ビス(4 - アミノシクロヘキシル)プロパン、ビス(3 - メチル- 4 - アミノシク ロヘキシル)メタン、ビス(3-メチル-4-アミノシクロヘキシル)プロパン、5-ア ミノー2, 2, 4ートリメチルー1ーシクロペンタンメチルアミン、5ーアミノー1, 3 ,3-トリメチルシクロヘキサンメチルアミン、ビス(アミノプロピル)ピペラジン、ビ ス (アミノエチル) ピペラジン、ノルボルナンジメチルアミン、トリシクロデカンジメチ ルアミン等の脂環式ジアミン、pーフェニレンジアミン、mーフェニレンジアミン、pー キシリレンジアミン、mーキシリレンジアミン、4, 4.-ジアミノジフェニルメタン、 4, 4.-ジアミノジフェニルスルホン、4, 4.-ジアミノジフェニルエーテル等の芳香 族ジアミンから誘導される単位を挙げることができ、これらのうち1種又は2種以上を用 いることができる。これらの他のジアミン単位の含有量は、40モル%以下であり、25 モル%以下であることが好ましく、10モル%以下であることがより好ましい。

[0047]

本発明において使用される(B)半芳香族ポリアミドは、JIS K-6920に準拠 して測定した相対粘度が、 $1.5 \sim 4.0$ の範囲内であり、 $1.8 \sim 3.5$ の範囲内のも のが好ましく、2.0~3.0の範囲内のものがより好ましい。前記の値より小さい場合 、得られる積層チューブの機械的性質が不十分なことがあり、また、前記の値より大きく なると、押出圧力やトルクが高くなりすぎて、積層チューブの製造が困難となることがあ る。

[0048]

さらに、(B)半芳香族ポリアミドは、結晶性ポリアミドを製造する方法として知られ ている公知のポリアミドの重合方法を用いて製造することができる。製造装置としては、 バッチ式反応釜、一槽式ないし多槽式の連続反応装置、管状連続反応装置、一軸型混練押 出機、二軸型混練押出機等の混練反応押出機等、公知のポリアミド製造装置を用いること ができる。重合方法としては溶融重合、溶液重合や固相重合等の公知の方法を用い、常圧 、減圧、加圧操作を繰り返して重合することができる。これらの重合方法は単独で、ある いは適宜、組合せて用いることができる。

[0049]

また、(B)半芳香族ポリアミドは、単独重合体であってもよいし、前記記載の共重合 体との混合物、あるいは、他のポリアミド系樹脂又はその他の熱可塑性樹脂との混合物で あってもよい。混合物中の(B)半芳香族ポリアミドの含有率は、80重量%以上である ことが好ましい。他のポリアミド系樹脂又はその他の熱可塑性樹脂としては、前記(A) ポリアミド11及び/又はポリアミド12の場合と、同様の樹脂が挙げられる。さらに、 本発明で使用される、(A)ポリアミド11及び/又はポリアミド12との混合物であっ ても構わない。

[0050]

さらに、(B)半芳香族ポリアミドには、必要に応じて、酸化防止剤、熱安定剤、紫外 線吸収剤、光安定化剤、滑剤、無機質充填材、帯電防止剤、難燃剤、結晶化促進剤、可塑 剤、着色剤、潤滑剤、衝撃改良材等を添加してもよい。

[0051]

本発明において使用される、(C)ポリアミド系樹脂に対して反応性を有する官能基が 分子鎖中に導入された含フッ素系重合体は、ポリアミド系樹脂に対して反応性を有する官 能基を分子構造内に有している含フッ素系重合体を指す(以下、(C)含フッ素系重合体 と称する場合がある。)。

(C) 含フッ素系重合体とは、少なくとも1種の含フッ素単量体から誘導される繰り返 し単位を有する重合体(単独重合体又は共重合体)である。熱溶融加工可能な含フッ素系 重合体であれば特に限定されるものではない。例えば、ポリフッ化ビニリデン(PVDF) 、ポリフッ化ビニル(PVF)、ポリテトラフルオロエチレン(PTFE)、ポリクロロ

トリフルオロエチレン(PCTFE)、テトラフルオロエチレン/パーフルオロアルキル エーテル共重合体(PFA)、テトラフルオロエチレン/ヘキサフルオロプロピレン共重 合体(FEP)、エチレン/テトラフルオロエチレン共重合体(ETFE)、エチレン/ テトラフルオロエチレン/ヘキサフルオロプロピレン共重合体、フッ化ビニリデン/テト ラフルオロエチレン共重合体、フッ化ビニリデン/ヘキサフルオロプロピレン共重合体、 フッ化ビニリデン/ペンタフルオロプロピレン共重合体、テトラフルオロエチレン/ヘキ サフルオロプロピレン/フッ化ビニリデン共重合体(THV)、フッ化ビニリデン/ペン タフルオロプロピレン/テトラフルオロエチレン共重合体、フッ化ビニリデン/パーフル オロアルキルビニルエーテル/テトラフルオロエチレン共重合体、エチレン/クロロトリ フルオロエチレン共重合体(ECTFE)、フッ化ビニリデン/クロロトリフルオロエチ レン共重合体やこれら混合物が使用され得る。

[0052]

上記例示の(C)含フッ素系重合体の中でも、耐熱性、耐薬品性の面で、テトラフルオ ロエチレン単位を必須成分とする含フッ素系重合体、成形加工の面では、フッ化ビニリデ ン単位を必須成分とする含フッ素系重合体が好ましく、エチレン/テトラフルオロエチレ ン共重合体(ETFE)、ポリフッ化ビニリデン(PVDF)、テトラフルオロエチレン/ ヘキサフルオロプロピレン/フッ化ビニリデン共重合体 (THV) が好ましい。

[0053]

エチレン/テトラフルオロエチレン共重合体(以下、ETFEと称する場合がある。) とは、エチレンに基づく重合単位(以下、Eと称する場合がある。)とテトラフルオロエ チレンに基づく重合単位(以下、TFEと称する場合がある。)を含有し、その重合比(モル比)が80/20~20/80であり、好ましくは、70/30~30/70、特に 好ましくは、60/40~40/60である。

[0054]

(Eに基づく重合単位) / (TFEに基づく重合単位) のモル比が極端に大きい場合、 当該ETFEの耐熱性、耐候性、耐薬品性、アルコールガソリン透過防止性等が低下し、 一方、モル比が極端に小さい場合、機械的強度、溶融成形性等が低下する。この範囲にあ ると、該ETFEが、耐熱性、耐候性、耐薬品性、アルコールガソリン透過防止性、機械 的強度、溶融成形性等に優れたものとなる。

[0055]

(C) 含フッ素系重合体には、上記E、TFEに基づく重合単位に加えて、その本質的 な特性を損なわない範囲で他の単量体を1種以上含んでもよい。

他の単量体としては、プロピレン、ブテン等の α ーオレフィン類、 $CH_2 = CX$ (CF2) n Y (ここで、X及びYは独立に水素又はフッ素原子、nは2~8の整数である。) で表される化合物、フッ化ビニリデン(VDF)、フッ化ビニル(VF)、トリフルオロ エチレン、ヘキサフルオロイソブチレン(HFIB)等の不飽和基に水素原子を有するフ ルオロオレフィン、ヘキサフルオロプロピレン(HFP)、クロロトリフルオロエチレン(CTFE)、パーフルオロ (メチルビニルエーテル) (PMVE)、パーフルオロ (エチ ルビニルエーテル) (PEVE)、パーフルオロ (プロピルビニルエーテル) (PPVE)、パーフルオロ(ブチルビニルエーテル)(PBVE)やその他パーフルオロ(アルキ ルビニルエーテル) (PAVE) の等の不飽和基に水素原子を有しないフルオロオレフィ ン (ただし、TFEを除く。)、メチルビニルエーテル (MVE)、エチルビニルエーテ ル (EVE)、ブチルビニルエーテル (BVE)、イソブチルビニルエーテル (IBVE))、シクロヘキシルビニルエーテル(CHVE)等のビニルエーテル、塩化ビニル、塩化 ビニリデン、酢酸ビニル、クロロ酢酸ビニル、乳酸ビニル、酪酸ビニル、ピバル酸ビニル 、安息香酸ビニル、クロトン酸ビニル等のビニルエステル類、アルキル(メタ)アクリレ ート、(フルオロアルキル)アクリレート、(フルオロアルキル)メタクリレート等の(メタ)アクリル酸エステル等が好ましいものとして挙げられる。これら、その他単量体は 、その1種を単独で用いてもよいし、2種以上を併用してもよい。

[0056]

(C) 含フッ素系重合体において、前記一般式 $CH_2 = CX(CF_2)_n$ Yで表される 化合物(以下、FAEという。)を使用することが望ましい。FAEに基づく重合単位の 含有量は、(C)含フッ素系重合体中において、0.01~20モル%が好ましく、0. 1~15モル%がより好ましく、1~10モル%が最も好ましい。FAEの含有量が少な すぎると耐クラック性が低下し、ストレス下に(C)含フッ素系重合体の割れる等の破壊 現象が発生しやすくなり、多すぎると(C)含フッ素系重合体の強度が低下する。

[0057]

FAEは、上記のとおり、一般式 $CH_2 = CX(CF_2)_n Y$ (ここで、X、Yはそれ ぞれ独立に水素原子又はフッ素原子であり、nは $2\sim8$ の整数である。) で表される化合 物である。式中のnが2より小さいと含フッ素系重合体の改質(たとえば、共重合体の成 形時や成形品のクラック発生の抑制)が十分になされず、一方、式中の n が 8 より大きい と重合反応性の点で不利になる。

[0058]

FAE LCtt, $CH_2 = CF$ (CF_2) 2 F, $CH_2 = CF$ (CF_2) 3 F, CH_2 $= C F (C F_2)_4 F, C H_2 = C F (C F_2)_5 F, C H_2 = C F (C F_2)_8 F, C$ $H_2 = CF$ (CF_2) $_2$ H, $CH_2 = CF$ (CF_2) $_3$ H, $CH_2 = CF$ (CF_2) $_4$ H, C H $_2$ = C F (C F $_2$) $_5$ H , C H $_2$ = C F (C F $_2$) $_8$ H , C H $_2$ = C H (C F $_2$) $_2$ F, $_C$ H $_2$ = $_C$ H ($_C$ F $_2$) $_3$ F, $_C$ H $_2$ = $_C$ H ($_C$ F $_2$) $_4$ F, $_C$ H $_2$ = $_C$ H ($_C$ F $_2$) $_5$ F, $_C$ H $_2$ = $_C$ H ($_C$ F $_2$) $_8$ F, $_C$ H $_2$ = $_C$ H ($_C$ F $_2$) $_2$ H, $_C$ H $_2$ = $_C$ H (CF $_2$) $_3$ H, CH $_2$ = CH (CF $_2$) $_4$ H, CH $_2$ = CH (CF $_2$) $_5$ H, CH $_2$ = C H (CF₂)₈ H等が挙げられる。

[0059]

このなかでも、特に、 $CH_2 = CH(CF_2)_n$ Yで表される化合物が好ましく、その 場合、式中のnは、 $n=2\sim4$ であることが、(C)含フッ素系重合体がアルコールガソ リン透過防止性と耐クラック性を両立するのでより好ましい。

[0060]

フッ化ビニリデン共重合体とは、フッ化ビニリデンと、これと共重合可能な少なくとも 一種の含フッ素単量体からなる共重合体である。ここでフッ化ビニリデンと共重合可能な 含フッ素単量体としては、テトラフルオロエチレン(TFE)、ヘキサフルオロプロピレン (HFP)、クロロトリフルオロエチレン(CTFE)、ヘキサフルオロイソブチレン、ヘキ サフルオロアセトン、ペンタフルオロプロピレン、トリフルオロエチレン、ビニルフルオ ライド、フルオロ(アルキルビニルエーテル)、クロロトリフルオロエチレン等が例示され る。フッ化ビニリデン共重合体において、フッ化ビニリデンに基づく重合単位の含有量は 、全重合単位中の少なくとも30モル%以上である。テトラフルオロエチレン/ヘキサフ ルオロプロピレン/フッ化ビニリデン共重合体(THV)は、好ましいフッ化ビニリデン 共重合体として挙げることができる。

[0061]

本発明において使用される(C)含フッ素系重合体は、重合体を構成する単量体を従来 からの重合方法で(共)重合することによって得ることができる。その中でも主としてラ ジカル重合による方法が用いられる。すなわち重合を開始するには、ラジカル的に進行す るものであれば手段は何ら制限されないが、たとえば有機、無機ラジカル重合開始剤、熱 、光あるいは電離放射線等によって開始される。

[0062]

(C) 含フッ素系重合体の製造方法は特に制限はなく、一般に用いられているラジカル 重合開始剤を用いる重合方法が用いられる。重合方法としては、塊状重合、フッ化炭化水 素、塩化炭化水素、フッ化塩化炭化水素、アルコール、炭化水素等の有機溶媒を使用する 溶液重合、水性媒体及び必要に応じて適当な有機溶剤を使用する懸濁重合、水性媒体及び 乳化剤を使用する乳化重合等、従来公知の方法を採用できる。

また、重合は、一槽ないし多槽式の攪拌型重合装置、管型重合装置を使用して、回分式 又は連続式操作とすることができる。

[0063]

ラジカル重合開始剤としては、半減期が10時間である分解温度が0℃~100℃が好 ましく、20~90℃がより好ましい。具体例としては、2,2′ーアゾビスイソブチロ ニトリル、2, 2′- アゾビス(2, 4-ジメチルバレロニトリル)、2, 2′-アゾ ビス(2-メチルバレロニトリル)、2,2′-アゾビス(2-シクロプロピルプロピオニ トリル)、2,2′ーアゾビスイン酪酸ジメチル、2,2′ーアゾビス[2-(ヒドロキ シメチル)プロピオニトリル]、4,4′ーアゾビス(4ーシアノペンテン酸)等のアゾ 化合物、過酸化水素、tert- ブチルハイドロパーオキサイド、クメンハイドロパー オキサイド等のハイドロパーオキサイド、ジーtert-ブチルパーオキサイド、ジクミ ルパーオキサイド等のジアルキルパーオキサイド、アセチルパーオキサイド、イソブチリ ルパーオキサイド、オクタノイルパーオキサイド、ベンゾイルパーオキサイド、ラウロイ ルパーオキサイド等の非フッ素系ジアシルパーオキサイド、メチルエチルケトンパーオキ サイド、シクロヘキサノンパーオキサイド等のケトンパーオキサイド、ジイソプロピルパ ーオキシジカーボネート等のパーオキシジカーボネート、tertーブチルパーオキシピ バレート、tertーブチルパーオキシイソブチレート、tertーブチルパーオキシア セテート等のパーオキシエステル、tert-ブチルヒドロパーオキサイド等のヒドロパ ーオキシド、(Z (CF_2) $_pCOO$) $_2$ (ここで、Zは水素原子、フッ素原子又は塩素原 子であり、pは1~10の整数である。)で表される化合物等の含フッ素ジアシルパーオ キサイド、過硫酸カリウム、過硫酸ナトリウム、過硫酸アンモニウム等の無機過酸化物等 が挙げられる。

[0064]

また、(C)含フッ素系重合体の製造に際しては、分子量調整のために、通常の連鎖移 動剤を使用することも好ましい。連鎖移動剤としては、メタノール、エタノール等のアル コール、1,3-ジクロロー1,1,2,3-ペンタフルオロプロパン、1,2-ジ クロロー1, 1, 2, 2ーテトラフルオロエタン、1, 1ージクロロー1ーフルオロエタ ン、1,1,2-トリクロロ-1,2,2-トリフルオロエタン等のクロロフルオロハイ ドロカーボン、ペンタン、ヘキサン、シクロヘキサン等のハイドロカーボン、四塩化炭素 、クロロホルム、塩化メチレン、塩化メチル等のクロロハイドロカーボンが挙げられる。

[0065]

重合条件については特に限定されず、重合温度は、0 \mathbb{C} ~100 \mathbb{C} が好ましく、20~ 90℃がより好ましい。重合圧力は、用いる溶媒の種類、量及び蒸気圧、重合温度等の他 の重合条件に応じて適宜定められるが、 $0.1\sim10\,\mathrm{MP}$ a が好ましく、 $0.5\sim3\,\mathrm{MP}$ aがより好ましい。重合時間は1~30時間が好ましい。

[0066]

また、(C)含フッ素系重合体の分子量は特に限定されないが、室温で固体の重合体で あり、それ自体熱可塑性樹脂、エラストマー等として使用できるものが好ましい。また、 分子量は、重合に用いる単量体の濃度、重合開始剤の濃度、連鎖移動剤の濃度、温度によ って制御される。

[0067]

(C) 含フッ素系重合体を、前記(A)、(B)等のポリアミド系樹脂と共押出する場 合、ポリアミド系樹脂の著しい劣化を伴わない混練温度及び成形温度範囲で、充分な溶融 流動性を確保するためには、(C)含フッ素重合体の融点より50℃高い温度、及び5k g荷重におけるメルトフローレートが、 $0.5\sim200$ g/10min、好ましくは、1~100g/10minである。

[0068]

また、(C)含フッ素系重合体は、含フッ素単量体及びその他の単量体の種類、組成比 等を選ぶ事によって、重合体の融点、ガラス転移点を調節することができる。

(C) 含フッ素系重合体の融点は、目的、用途、使用方法により適宜選択されるが、前 記(A)、(B)等のポリアミド系樹脂と共押出する場合、当該ポリアミド系樹脂の成形 温度に近いことが好ましい。そのため、前記含フッ素単量体及びその他の単量体及び後述 の官能基含有単量体の割合を適宜調節し、(C)含フッ素重合体の融点を最適化すること が好ましい。

[0069]

本発明の(C)含フッ素系重合体は、ポリアミド系樹脂に対して反応性を有する官能基 を分子構造内に有しており、官能基は、(C)含フッ素系重合体の分子末端又は側鎖又は 主鎖のいずれに含有されていても構わない。また、官能基は、(C)含フッ素系重合体中 に単独、又は2種類以上のものが併用されていてもよい。その官能基の種類、含有量は、 (C) 含フッ素系重合体に、積層される相手材の種類、形状、用途、要求される層間接着 性、接着方法、官能基導入方法等により適宜決定される。

[0070]

ポリアミド系樹脂に対して反応性を有する官能基としては、カルボキシル基、酸無水物 基もしくはカルボン酸塩、アルコキシカルボニル基、ヒドロキシル基、スルホ基もしくは スルホン酸塩、エポキシ基、シアノ基、カーボネート基およびカルボン酸ハライド基から 選ばれる少なくとも1種が挙げられる。特に、カルボキシル基、酸無水物基、ヒドロキシ ル基、エポキシ基、カーボネート基およびカルボン酸ハライド基から選ばれる少なくとも 1種が好ましい。

[0071]

(C) 含フッ素系重合体に、前記反応性を有する官能基を導入する方法としては、(i) (C) 含フッ素系重合体の製造時、官能基を有する共重合可能な単量体を共重合する方法 、(ii)重合開始剤、連鎖移動剤等により、重合時に(C)含フッ素系重合体の分子末端に 官能基を導入する方法、(iii)反応性を有する官能基とグラフト化が可能な官能基とを有 する化合物(グラフト化合物)を(C)含フッ素系重合体にグラフトさせる方法等が挙げ られる。これらの導入方法は単独で、あるいは適宜、組合せて用いることができる。積層 チューブにおける層間接着強度の燃料浸漬時の耐久性を考慮した場合、上記(i)、(ii)か ら製造される(C)含フッ素系重合体が好ましい。(iii)については、特開平7-180 35号公報、特開平7-25952号公報、特開平7-25954号公報、特開平7-1 73230号公報、特開平7-173446号公報、特開平7-173447号公報、特 表平10-503236号公報による製造法を参照されたい。以下、(i)含フッ素系重合 体の製造時、官能基を有する共重合可能な単量体を共重合する方法、(ii)重合開始剤、連 鎖移動剤等により含フッ素系重合体の分子末端に官能基を導入する方法について説明する

[0072](i)(C)含フッ素系重合体の製造時、官能基を有する共重合可能な単量体(以下、官 能基含有単量体と略記する場合がある。)を共重合する方法において、カルボキシル基、 酸無水物基もしくはカルボン酸塩、アルコキシカルボニル基、ヒドロキシル基、スルホ基 もしくはスルホン酸塩、エポキシ基、シアノ基から選ばれる少なくとも1種の官能基含有 単量体を重合単量体して用いる。官能基含有単量体としては、官能基含有非フッ素単量体 、官能基含有含フッ素単量体等が挙げられる。

[0073]

官能基含有非フッ素単量体としては、アクリル酸、ハロゲン化アクリル酸(但し、フッ 素は除く)、メタクリル酸、ハロゲン化メタクリル酸(但し、フッ素は除く)、マレイン 酸、ハロゲン化マレイン酸(但し、フッ素は除く)、フマル酸、ハロゲン化フマル酸(但 し、フッ素は除く)、イタコン酸、シトラコン酸、クロトン酸、エンドビシクロー[2. 2. 1] -5-ヘプテン-2, 3-ジカルボン酸等の不飽和カルボン酸やそのエステル等 誘導体、無水マレイン酸、無水イタコン酸、無水コハク酸、無水シトラコン酸、エンドビ シクロー [2.2.1] -5-ヘプテン-2,3-ジカルボン酸無水物等のカルボキシル 基含有単量体、グリシジルアクリレート、グリシジルメタクリレート、グリシジルエーテ ル等のエポキシ基含有単量体、アクリル酸ヒドロキシエチル、メタクリル酸ヒドロキシエ チル、アクリル酸ヒドロキシプロピル、メタクリル酸ヒドロキシプロピル、ヒドロキシル アルキルビニルエーテル等のヒドロキシル基含有単量体等を挙げることができる。

[0074]

```
前記官能基含有含フッ素単量体の具体例としては:
CF_2 = CFOCF_2CF_2COOH
CF_2 = CFO (CF_2) _3COOH
CF_2 = CFOCF_2CF (CF_3) OCF_2CF_2COOH
CF_2 = CFOCF_2CF (CF_3) OCF_2CF (CF_3) OCF_2CF_2COOH
CF_2 = CFCF_2COOH
CF_2 = CFCF_2CF_2COOH
CF_2 = CFOCF_2CF_2COONH_4
CF_2 = CFO (CF_2) 3COONa
C F_2 = C F O C F_2 C F (C F_3) O C F_2 C F_2 C O O N H_4
CF_2 = CFOCF_2CF (CF_3) OCF_2CF (CF_3) OCF_2CF_2COON a
C F_2 = C F C F_2 C O O N H_4
 (CF_2 = CFCF_2CF_2COO) 2 Z n
CF_2 = CFOCF_2CF_2CH_2OH
CF_2 = CFO (CF_2) _3 CH_2OH
C F_2 = C F O C F_2 C F (C F_3) O C F_2 C F_2 C H_2 O H
CF_2 = CFCF_2CH_2OH
CF_2 = CFCF_2CF_2CH_2OH
CF_2 = CFOCF_2CF_2SO_3H
C F_2 = C F O C F_2 C F (C F_3) O C F_2 C F_2 S O_3 H
C F_2 = C F O C F_2 C F (C F_3) O C F_2 C F_2 C N
 C F_2 = C F C F_2 O C F_2 C F_2 C F_2 C O O H
CF_2 = CFCF_2OCFCF (CF_3) COOH
C F_2 = C F C F_2 O C F_2 C F_2 C F_2 C O O N H_4
 CF_2 = CFCF_2OCFCF (CF_3) COONH_4
 C F_2 = C F C F_2 O C F_2 C F_2 C F_2 C O O N a
 (CF_2 = CFCF_2OCFCF(CF_3)COO)_2Zn
 C F_2 = C F C F_2 O C F_2 C F_2 C F_2 C H_2 O H
 CF_2 = CFCF_2OCFCF (CF_3) CH_2OH
 C F_2 = C F C F_2 O C F_2 C F_2 C F_2 S O_3 H
 C F_2 = C F C F_2 O C F_2 C F_2 C F_2 C N
 CH_2 = CFCF_2CF_2CH_2COOH
 CH_2 = CFCF_2CF_2COOH
 CH_2 = CF (CF_2) 8COOH
 CH_2 = CF (CF_2) _4CH_2COOH
 CH_2 = CFCF_2OCF(CF_3)COOH
 C\ H_2 = C\ F\ C\ F_2\ O\ C\ F\ (C\ F_3) \quad C\ F_2\ O\ C\ F\ (C\ F_3) \quad C\ O\ O\ H
 CH_2 = CFCF_2CF_2CH_2COONH_4
 CH_2 = CFCF_2CF_2COONa
  (C H_2 = C F (C F_2) _4 C H_2 C O O) _2 Z n
 CH_2 = CFCF_2OCF(CF_3)COONH_4
 CH_2 = CFCF_2OCF (CF<sub>3</sub>) CF_2OCF (CF<sub>3</sub>) COONH_4
  (CH_2 = CFCF_2OCF (CF_3) CF_2OCF (CF_3) COO) _2 Z n
 C H_2 = C F C F_2 C F_2 C H_2 C H_2 O H
 CH_2 = CFCF_2CF_2CH_2OH
 CH_2 = CF (CF_2) 8CH_2CH_2OH
 CH_2 = CFCF_2OCF (CF_3) CH_2OH
  CH_2 = CFCF_2OCF (CF<sub>3</sub>) CF_2OCF (CF<sub>3</sub>) CH_2OH
  CH_2 = CHCF_2CF_2CH_2COOH
```

 $CH_2 = CH (CF_2)_2 CH_2 CH_2 COOH$ $CH_2 = CH (CF_2) _4CH_2CH_2COOH$ $CH_2 = CH (CF_2) _6 CH_2 COOH$ $C H_2 = C H (C F_2) _4 C H_2 C O O N H_4$ $CH_2 = CH (CF_2) + CH_2CH_2COONa$ $(CH_2 = CH (CF_2) _6 CH_2 COO) _2 Z n$ $CH_2 = CHCF_2CF_2CH_2CH_2OH$ $C H_2 = C H (C F_2) + C H_2 C H_2 C H_2 O H$ $CH_2 = CH (CF_2) _6 CH_2 CH_2 OH$ 等が例示される。

[0075]

(C) 含フッ素系重合体中の官能基含有単量体の含有量は、積層される相手材の種類、 形状、加工方法、条件、目的や用途等の違いにより適宜選択されるが、全重合単位中、0 . $05\sim20$ モル%、好ましくは $0.05\sim10$ モル%、特に好ましくは $0.1\sim5$ モル %である。

官能基含有単量体の含有率が 0.05モル%未満であると、層間接着性が充分得られに くく、使用環境条件により、層間接着性の低下、特に、層間接着強度の燃料耐性に劣る。 また、20モル%を超えると耐熱性を低下させ、高温での加工時の接着不良や着色や発泡 、高温での使用時の分解による、剥離や着色・発泡、溶出等を起こしやすい。また、上記 含有量を満たす限りにおいて、官能基含有単量体からなる含フッ素系重合体と、官能基含 有しない単量体からなる含フッ素系重合体の混合物であって構わない。

[0076]

(ii)重合開始剤等により含フッ素系重合体の分子末端に官能基を導入する方法において (C) 含フッ素系重合体の分子末端に官能基を有するとは、重合体分子鎖の片末端又は 両末端に官能基をもつ重合体であり、末端に導入される官能基としては、カーボネート基 、カルボン酸ハライド基が好ましい。

[0077]

(C) 含フッ素系重合体の末端基として導入されるカーボネート基とは、一般に-OC (=O) O-の結合を有する基であり、具体的には、-OC (=O) O-R基 [Rは水素 原子、有機基(例えば、C1~C20アルキル基、エーテル結合を有するC2~C20ア ルキル基等)又はI、II、VII族元素である。〕の構造のものである。カーボネート 基の例は、-OC(=O)OC $_3$ 、-OC(=O)OC $_3$ H $_7$ 、-OC(=O)OC $_8$ H $_1$ $_{7}$ 、 $_{-}$ O C (= O) O C H $_{2}$ C H $_{2}$ C H $_{2}$ O C H $_{2}$ C H $_{3}$ 等が好ましく挙げられる。カルボン酸 ハライド基とは、具体的には-СОΥ [Yはハロゲン元素] の構造のもので、-СОF、 - C O C 1 等が例示される。

[0078]

また、重合体の分子末端にカーボネート基を導入するためには、重合開始剤や連鎖移動 剤を使用した種々の方法を採用できるが、パーオキサイド、特にパーオキシジカーボネー トを重合開始剤として用いる方法が、経済性の面、耐熱性、耐薬品性等の品質の面で好ま しく採用できる。また、パーオキシジカーボネートを用いた場合には、重合温度を低くす る事が可能であり、開始反応に副反応を伴わないことから好ましい。

[0079]

重合体の分子末端にカルボン酸ハライド基を導入するためには、種々の方法を採用でき るが、例えば、前述のカーボネート基を末端に有する含フッ素系重合体のカーボネート基 を加熱させ熱分解(脱炭酸)させることにより得ることができる。

[0800]

パーオキシジカーボネートとしては、ジイソプロピルパーオキシジカーボネート、ジー n-イソプロピルパーオキシジカーボネート、 t ーブチルパーオキシイソプロピルジカー ボネート、t-ブチルパーオキシメタクリロイロキシエチルジカーボネート、ビス(4tーブチルシクロヘキシル) パーオキシジカーボネート、ジー2-エチルヘキシルパーオ



[0081]

パーオキシジカーボネートの使用量は、目的とする重合体の種類(組成等)、分子量、 重合条件、使用する開始剤の種類によって異なるが、重合によって得られる全重合体10 0重量部に対して $0.05\sim20$ 重量部、特に $0.1\sim10$ 重量部であることが好ましい 。重合体の分子末端のカーボネート基含有量は、重合条件を調整することによって制御で きる。重合開始剤の使用量が多いと、重合速度の制御が困難であり、少ないと、重合速度 が遅くなる。重合開始剤の添加法は特に限定されず、重合開始時に一括添加してもよいし 、重合中に連続添加しても良い。添加方法は、重合開始剤の分解反応性と重合温度により 適宜選択される。

[0082]

(C) 含フッ素系重合体中の主鎖炭素数10⁶ 個に対する末端官能基数は、積層される 相手材の種類、形状、加工方法、条件、目的や用途等の違いにより適宜選択されるが、1 $50 \sim 3000$ 個、好ましくは $200 \sim 2000$ 個、さらに好ましくは、 $300 \sim 100$ 0個である。官能基数が150個未満であると、層間接着性が充分得られにくく、使用環 境条件により、層間接着性の低下、特に、層間接着強度の燃料耐性に劣る。また、300 0個を超えると耐熱性を低下させ、高温での加工時の接着不良や着色や発泡、高温での使 用時の分解による、剥離や着色・発泡、溶出等を起こしやすい。また、上記官能基数を満 たす限りにおいて、官能基含有単量体からなる含フッ素系重合体と、官能基含有しない単 量体からなる含フッ素系重合体の混合物であって構わない。

[0083]

以上のように、本発明において使用される(C)含フッ素系重合体は、ポリアミド系樹 脂に対して反応性を有する官能基が導入された含フッ素系重合体である。上述の通り、官 能基が導入された(C)含フッ素系重合体は、それ自体、(C)含フッ素系重合体特有の 耐熱性、耐水性、低摩擦性、耐薬品性、耐候性、防汚性、アルコールガソリン透過防止性 等の優れた特性を維持することが可能であり、生産性、コストの面で有利である。

さらに、官能基が分子鎖中に含有することにより、積層チューブにおいて、層間接着性 が不充分又は不可能であった種々の材料に対し、表面処理等特別な処理や接着性樹脂の被 覆等を行なわず、直接優れた他の基材との層間接着性を付与することができる。

[0084]

本発明において使用される(C)含フッ素系重合体は、目的や用途に応じてその性能を 損なわない範囲で、無機質粉末、ガラス繊維、炭素繊維、金属酸化物、あるいはカーボン 等の種々の充填剤を配合できる。また、充填剤以外に、顔料、紫外線吸収剤、その他任意 の添加剤を混合できる。添加剤以外にまた他のフッ素系樹脂や熱可塑性樹脂等の樹脂、合 成ゴム等を配合することもでき、機械特性の改善、耐候性の改善、意匠性の付与、静電防 止、成形性改善等が可能となる。

[0085]

本発明において使用される、(D)末端変性ポリアミドは、該ポリアミドの末端アミノ 基濃度[A] (μ e q/ポリマー1 g) 、末端カルボキシル基濃度[B] (μ e q/ポリマー 1g) とした時、[A]>[B]+5を満たす(以下、末端変性ポリアミドと呼ぶ。)。好ま しくは、[A]>[B]+10、さらに好ましくは[A]>[B]+15である。[A]<[B]+5の場合、積層される相手材との層間接着性に劣るため、好ましくない。さらに、[A]> 20、より好ましくは30<[A]<80であることが、ポリアミドの溶融安定性、ゲル 状物発生抑制の点から好ましい。

[0086]

なお、末端アミノ基濃度 [A] (μe q/ポリマー1g) は、ポリアミドをフェノール /メタノール混合溶液に溶解し、O. O5Nの塩酸で滴定して測定することができる。末 端カルボキシル基濃度 [B] (μ e q/ポリマー1g)は、ポリアミドをベンジルアルコ -ルに溶解し、0.05Nの水酸化ナトリウム溶液で滴定して測定することができる。

[0087]

本発明において使用される、(D)末端変性ポリアミドは、ラクタム、アミノカルボン 酸、又はジアミンとジカルボン酸とからなるナイロン塩を原料として、重合、又は共重合 することにより製造される。

[0088]

ラクタムとしては、例えば、εーカプロラクタム、エナントラクタム、ウンデカンラク ミノカルボン酸としては、例えば、6-アミノカプロン酸、7-アミノヘプタン酸、9-アミノノナン酸、11-アミノウンデカン酸、12-アミノドデカン酸等を挙げることが できる。

[0089]

ナイロン塩を構成するジアミンとしては、例えば、1,4-ブタンジアミン、1,6-ヘキサンジアミン、1,7ーヘプタンジアミン、1,8ーオクタンジアミン、1,9ーノ ナンジアミン、1,10ーデカンジアミン、1,12ードデカンジアミン、2ーメチルー 1, 5ーペンタンジアミン、2ーメチルー1, 8ーオクタンジアミン、2, 2, 4/2, 4 4-トリメチルー1,6-ヘキサンジアミン、5-メチルー1,9-ノナンジアミン等 の脂肪族ジアミン、1, 3/1, 4-シクロヘキサンジメチルアミン、ビス(4-アミノ シクロヘキシル)メタン、ビス(3-メチルー4-アミノシクロヘキシル)メタン、5-アミノー1,3,3-トリメチルシクロヘキサンメチルアミン、ノルボルナンジメチルア ミン、トリシクロデカンジメチルアミン等の脂環式ジアミン、pーキシリレンジアミン、 mーキシリレンジアミン等の芳香族ジアミンを挙げることができる。

[0090]

ナイロン塩を構成するジカルボン酸としては、例えば、グルタル酸、アジピン酸、ピメ リン酸、スペリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ウンデカンジカルボン酸、ドデカジカ ルボン酸、2,2,4-トリメチルアジピン酸等の脂肪族ジカルボン酸、1,3/1,4-シクロヘキサンジカルボン酸、ジシクロヘキシルメタンー4,4-ジカルボン酸、ノルボ ルナンジカルボン酸等の脂環式ジカルボン酸、イソフタル酸、テレフタル酸、1,4/2 , 6/2, 7-ナフタレンジカルボン酸等の芳香族ジカルボン酸が挙げられる。

[0091]

具体例としては、ポリカプロアミド(ポリアミド6)、ポリウンデカンアミド(ポリア ミド11)、ポリドデカンアミド(ポリアミド12)、ポリエチレンアジパミド(ポリア ミド26)、ポリテトラメチレンアジパミド(ポリアミド46)、ポリヘキサメチレンア ジパミド (ポリアミド66)、ポリヘキサメチレンアゼパミド (ポリアミド69)、ポリ ヘキサメチレンセバカミド (ポリアミド610)、ポリヘキサメチレンウンデカミド (ポ リアミド611)、ポリヘキサメチレンドデカミド(ポリアミド612)、ポリヘキサメ チレンテレフタルアミド (ポリアミド 6 T) 、ポリヘキサメチレンイソフタルアミド (ポ リアミド6 I)、ポリノナメチレンドデカミド(ポリアミド912)、ポリノナメチレン テレフタラミド (ポリアミド 9 T)、ポリノナメチレンヘキサヒドロテレフタラミド (ポ リアミド9T(H))、ポリノナメチレンナフタラミド(ポリアミド9N)、ポリデカメ チレンドデカミド (ポリアミド1012)、ポリデカメチレンテレフタラミド (ポリアミ ド10T)、ポリデカメチレンヘキサヒドロテレフタラミド(ポリアミド10T(H)) 、ポリデカメチレンナフタラミド(ポリアミド10N)、ポリウンデカメチレンテレフタ ラミド (ポリアミド11T)、ポリウンデカメチレンヘキサヒドロテレフタラミド (ポリ アミド11T (H))、ポリウンデカメチレンナフタラミド (ポリアミド11N)、ポリ ドデカメチレンドデカミド(ポリアミド1212)、ポリドデカメチレンテレフタラミド (ポリアミド12T)、ポリドデカメチレンヘキサヒドロテレフタラミド (ポリアミド1 2 T (H))、ポリドデカメチレンナフタラミド (ポリアミド1 2 N)、ポリメタキシリ レンアジパミド (ポリアミドMXD6) 、ポリトリメチルヘキサメチレンテレフタラミド (ポリアミドTMHT)、ポリビス(4-アミノシクロヘキシル)メタンドデカミド(ポ リアミドPACM12)、ポリビス(3-メチル-4-アミノシクロヘキシル)メタンド デカミド(ポリアミドジメチルPACM12)や、これらポリアミドの原料モノマーを数 種用いた共重合体が挙げられる。

[0092]

好ましくは、得られる積層チューブの耐熱性、機械的強度、入手の容易さ、あるいはア ルコールガソリン透過防止性、及び(B)半芳香族ポリアミドや(C)含フッ素系重合体 等との層間接着性を考慮して、ポリアミド6、ポリアミド11、ポリアミド12、ポリア ミド46、ポリアミド66、ポリアミド610、ポリアミド612、ポリアミド9T、ポ リアミド9N、ポリアミド12T、ポリアミド12Nである。

[0093]

(D) 末端変性ポリアミドは、上記したモノマーを原料とし、溶融重合、溶液重合や固 相重合等公知の重合方法を用い、常圧、減圧、加圧操作を繰り返して重合することができ

これらの重合方法は単独で、あるいは適宜、組合せて用いることができる。重合に使用 できる装置は、例えば、バッチ式反応釜、一槽式ないし多槽式の連続重合装置、管状連続 重合装置、混練反応押出機等が好ましく挙げられる。

[0094]

例えば、(D) 末端変性ポリアミドは、前記ポリアミド原料を、アミン類の存在下に、 溶融重合、溶液重合や固相重合等の公知の方法で重合、又は共重合する事により製造され る。

あるいは、重合後、アミン類の存在下に、溶融混練することにより製造される。このよ うに、アミン類は、基本的には、重合時の任意の段階、あるいは、重合後、溶融混練時の 任意の段階において添加できるが、積層チューブにおける層間接着強度の燃料耐性を考慮 した場合、重合時の段階で添加することが好ましい。

[0095]

上記アミン類としてはモノアミン、ジアミン、トリアミンが挙げられる。また、アミン 類の他に、上記の末端基濃度の条件の範囲を外れない限り、必要に応じて、モノカルボン 酸,ジカルボン酸、トリカルボン酸等のカルボン酸類を添加しても良い。これら、アミン 類、カルボン酸類は、同時に添加しても、別々に添加しても良い。また、下記例示のアミ ン類、カルボン酸類は、単独使用しても、併用してもよい。

[0096]

添加するモノアミンの具体例としては、メチルアミン、エチルアミン、プロピルアミン ブチルアミン、ペンチルアミン、ヘキシルアミン、ヘプチルアミン、オクチルアミン、 2-エチルヘキシルアミン、ノニルアミン、デシルアミン、ウンデシルアミン、ウンデシ ルアミン、ドデシルアミン、トリデシルアミン、テトラデシルアミン、ペンタデシルアミ ン、ヘキサデシルアミン、オクタデシルアミン、オクタデシレンアミン、エイコシルアミ ン、ドコシルアミン等の脂肪族モノアミン、シクロヘキシルアミン、メチルシクロヘキシ ルアミン等の脂環式モノアミン、アニリン、ベンジルアミン、 β - フエニルメチルアミン 等の芳香族モノアミン、N, N-ジメチルアミン、N, N-ジエチルアミン、N, N-ジ プロピルアミン、N, Nージブチルアミン、N, Nージヘキシルアミン、N, Nージオク チルアミン等の対称第二アミン、N-メチル-N-エチルアミン、N-メチル-N-ブチ ルアミン、N-メチル-N-ドデシルアミン、N-メチル-N-オクタデシルアミン、N ーエチル-N-ヘキサデシルアミン、N-エチル-N-オクタデシルアミン、N-プロピ ルーN-ヘキサデシルアミン、N-プロピル-N-ベンジルアミン等の混成第二アミンが 挙げられる。

[0097]

添加するジアミンの具体例としては、エチレンジアミン、プロピレンジアミン、1,4 ーブタンジアミン、1,5ーペンタンジアミン、1,6ーヘキサンジアミン、1,7ーヘ プタンジアミン、1,8-オクタンジアミン、1,9-ノナンジアミン、1,10-デカ ンジアミン、1,11ーウンデカンジアミン、1,12ードデカンジアミン、1,13ー トリデカンジアミン、1,14ーテトラデカンジアミン、1,15ーペンタデカンジアミ ン、1,16-ヘキサデカンジアミン、1,17-ヘプタデカンジアミン、1,18-オ クタデカンジアミン、2/3-メチル-1,5-ペンタンジアミン、2-メチル-1,8-オクタンジアミン、2, 2, 4/2, 4, 4-トリメチルー1, 6-ヘキサンジアミン、 5-メチルー1, 9-ノナンジアミン等の脂肪族ジアミン、1, 3/1, 4-シクロヘキ サンジメチルアミン、ビス(4-アミノシクロヘキシル)メタン、ビス(4-アミノシク ロヘキシル)プロパン、ビス(3-メチル-4-アミノシクロヘキシル)メタン、ビス(3-メチル-4-アミノシクロヘキシル)プロパン、5-アミノ-2,2,4-トリメチ ルー1ーシクロペンタンメチルアミン、5ーアミノー1,3,3ートリメチルシクロヘキ サンメチルアミン、ビス (アミノプロピル) ピペラジン、ビス (アミノエチル) ピペラジ ン、ノルボルナンジメチルアミン、トリシクロデカンジメチルアミン等の脂環式ジアミン 、p-キシリレンジアミン、m-キシリレンジアミン等の芳香族ジアミンを挙げることが できる。

[0098]

添加するトリアミンの具体例としては、ジエチレントリアミン、ビス(ペンタメチレン) トリアミン、ビス (ヘキサメチレン) トリアミン、ビス (ヘプタメチレン) トリアミン 、ビス(オクタメチレン)トリアミン、ビス(ノナメチレン)トリアミン、ビス(デカメ チレン) トリアミン、ビス (ウンデカメチレン) トリアミン、ビス (ドデカメチレン) ト リアミン、トリス (2-アミノエチル) アミンを挙げることができる。

[0099]

一方、添加するカルボン酸類としては、酢酸、プロピオン酸、酪酸、吉草酸、カプロン 酸、エナント酸、カプリル酸、カプリン酸、ペラルゴン酸、ウンデカン酸、ラウリル酸、 トリデカン酸、ミリスチン酸、ミリストレイン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、オレイ ン酸、リノール酸、アラキン酸、ベヘン酸、エルカ酸等の脂肪族モノカルボン酸、シクロ ヘキサンカルボン酸、メチルシクロヘキサンカルボン酸等の脂環式モノカルボン酸、安息 香酸、トルイン酸、エチル安息香酸、フエニル酢酸等の芳香族モノカルボン酸や、マロン 酸、コハク酸、グルタール酸、アジピン酸、ピメリン酸、スベリン酸、アゼライン酸、セ バシン酸、ウンデカンジカルボン酸、ドデカンジカルボン酸、ヘキサデカジカルボン酸、 ヘキサデセンジカルボン酸、オクタデカジカルボン酸、オクタデセンジカルボン酸、エイ コサンジカルボン酸、エイコセンジカルボン酸、ドコサンジカルボン酸、ジグリコール酸 、 2, 2, 4 -トリメチルアジピン酸等の脂肪族ジカルボン酸、 1, 4 -シクロヘキサンジ カルボン酸、ノルボルナンジカルボン酸等の脂環式ジカルボン酸、テレフタル酸、イソフ タル酸、フタル酸、メタキシリレンジカルボン酸、パラキシリレンジカルボン酸、1,4 /2,6/2,7ーナフタレンジカルボン酸等の芳香族ジカルボン酸、1,2,4ーブタ ントリカルボン酸、1, 3, 5 -ペンタントリカルボン酸、1, 2, 6 / 1, 3, 6 -ヘ キサントリカルボン酸、1,3,5-シクロヘキサントリカルボン酸、トリメシン酸等の トリカルボン酸を挙げることができる。

[0100]

添加されるアミン類の使用量は、製造しようとする(D)末端変性ポリアミドの末端ア ミノ基濃度、末端カルボキシル基濃度及び相対粘度を考慮して、公知の方法により適宜決 められる。通常、ラクタム、アミノカルボン酸、又はナイロン塩等のポリアミド原料に対 して(繰り返し単位を構成するモノマー又はモノマーユニット1モル)、そのアミノ基の量 として、それぞれ、 $0.5\sim20$ me q/モル、好ましくは、 $1.0\sim10$ me q/モル の割合で添加する(アミノ基の当量は、カルボキシル基と1:1で反応してアミド基を形 成するアミノ基の量を1当量とする。)。この量があまりに少ないと発明の効果を有する ポリアミドの製造ができなくなり、逆に多すぎると粘度の高いポリアミドの製造が困難と なる。

[0101]

(D) 末端変性ポリアミドにおいては、上記例示のアミン類のうち、末端基濃度の条件 を満たすために、ジアミンを重合時に添加することが好ましく、さらに、該ジアミンが、 ゲル発生抑制という観点から、脂肪族ジアミン、脂環式ジアミンよりなる群より選ばれる 少なくとも1種であることが好ましい。

[0102]

(D) 末端変性ポリアミドは、JISK-6920に準じて測定した相対粘度が、2. 0~4.5、好ましくは、2.5~4.0である。相対粘度が前記の値より小さい場合 、得られる積層チューブの機械的性質が不十分なことがあり、また、前記の値より大きく なると、押出圧力やトルクが高くなりすぎて、積層チューブの製造が困難となることがあ る。

[0103]

また、(D)末端変性ポリアミドは、上記末端基濃度を満たす限りにおいては、末端基 濃度の異なる2種類以上のポリアミドの混合物でも構わない。この場合、ポリアミド混合 物の末端アミノ基濃度、末端カルボキシル基濃度は、構成するポリアミドの末端アミノ基 濃度、末端カルボキシル基濃度及び配合割合により決まる。その際、少なくとも1種類は 、上記末端基濃度を満たす末端変性ポリアミドを構成成分とする必要がある。

[0104]

また、本発明において使用される (D) 末端変性ポリアミドは、他のポリアミド又はそ の他の熱可塑性樹脂との混合物であってもよい。混合物中の末端変性ポリアミドの含有率 は、60重量%以上が好ましい。前記(A)ポリアミド11及び/又はポリアミド12の 場合と、同様の樹脂が挙げられる。さらに、本発明で使用される、(A)ポリアミド11 及び/又はポリアミド12や、(B)半芳香族ポリアミドとの混合物であっても構わない

[0105]

さらに、(D)末端変性ポリアミドには、必要に応じて、酸化防止剤、熱安定剤、紫外 線吸収剤、光安定化剤、滑剤、無機充填材、帯電防止剤、難燃剤、結晶化促進剤、衝撃改 良材等を添加してもよい。特に、耐衝撃性を改良する目的で、前記(A)ポリアミド11 及び/又はポリアミド12と同様に、衝撃改良材を添加することが好ましい。

[0106]

本発明に係わる積層チューブは、(A)ポリアミド11及び/又はポリアミド12から なる(a)層、及び(B)半芳香族ポリアミドからなる(b)層、(C)ポリアミド系樹 脂に対して反応性を有する官能基が分子鎖中に導入された含フッ素系重合体((C)含フ ッ素系重合体)からなる (c)層を有する、少なくとも3層以上から構成される。

好ましい、実施様態としては、(A)ポリアミド11及び/又はポリアミド12からな る(a)層、(B)半芳香族ポリアミドからなる(b)層、(C)含フッ素系重合体から なる (c)層、及び (D) 末端変性ポリアミドからなる (d)層を有する、少なくとも 4 層以上から構成される。

[0107]

本発明の積層チューブにおいて、さらに好ましい実施様態としては、(A)ポリアミド 11及び/又はポリアミド12からなる(a)層は、積層チューブの最外層に配置される 。(A)ポリアミド11及び/又はポリアミド12からなる層が最外層に配置された場合 、凍結防止剤等により環境応力亀裂が発生しない。

[0108]

本発明の積層チューブにおいて、(B)半芳香族ポリアミドからなる(b)層を含むこ とは必須であり、積層チューブの(A)ポリアミド11及び/又はポリアミド12からな る(a)層、及び(C)含フッ素系重合体からなる(c)層の間に配置されることがより 好ましい。(B)半芳香族ポリアミドからなる(b)層が含まれると積層チューブはアル コールガソリン透過防止性、特に炭化水素透過防止性に優れる。また、(C)含フッ素系 重合体からなる(c)層が含まれると積層チューブはアルコールガソリン透過防止性に優 れる。

[0109]

本発明の積層チューブにおいて、好ましくは、(D)末端変性ポリアミドからなる(d)層を含み、積層チューブの(B)半芳香族ポリアミドからなる(b)層と(C)含フッ 素系重合体からなる(c)層の間に配置されることがより好ましい。(D)末端変性ポリ アミドからなる(d)層を含むことにより、(C)含フッ素系重合体からなる(c)層と の層間接着性、特に、長期に亘って層間接着強度の燃料耐性に優れる。

[0110]

また、本発明の積層チューブにおいて、導電性フィラーを含有させた含フッ素系重合体 組成物からなる導電層が、積層チューブの最内層に配置されると、耐薬品性、アルコール ガソリン透過防止性に優れるとともに、燃料配管チューブに使用された場合、配管内を循 環する燃料の内部摩擦あるいは管壁との摩擦によって発生した静電気によるスパークの発 生を防止することが可能となる。その際、導電性を有しない含フッ素系重合体からなる層 が、前記導電層に対して外側に配置されることにより、低温耐衝撃性、導電性を両立する ことが可能であり、また経済的にも有利である。さらに、ここでいう、含フッ素系重合体 とは、本発明において規定した、分子鎖中に官能基を有する(C)含フッ素系重合体も包 含し、後述の官能基を有さない含フッ素系重合体も指す。

[0111]

導電性とは、例えば、ガソリンのような引火性の流体が樹脂のような絶縁体に連続的に 接触した場合、静電気が蓄積してスパークが発生し、燃料が引火する可能性があるが、こ の静電気が蓄積しない程度の電気特性を有することを言う。これにより、燃料等の流体の 搬送時に発生する静電気によるスパークの発生を防止可能となる。

[0112]

導電性フィラーとは、樹脂に導電性能を付与するために添加されるすべての充填材が包 含され、粒状、フレーク状及び繊維状フィラー等が挙げられる。

[0113]

粒状フィラーとしては、カーボンブラック、グラファイト等が好適に使用できる。フレ ーク状フィラーとしては、アルミフレーク、ニッケルフレーク、ニッケルコートマイカ等 が好適に使用できる。また、繊維状フィラーとしては、カーボンナノチューブ、カーボン ナノファイバー、炭素繊維、炭素被覆セラミック繊維、カーボンウィスカー、アルミ繊維 や銅繊維や黄銅繊維やステンレス繊維といった金属繊維等が好適に使用できる。これらの 中では、カーボンブラックが最も好適である。

[0114]

本発明で使用することのできるカーボンブラックには、導電性付与に一般的に使用され ているカーボンブラックはすべて包含される。好ましいカーボンブラックとしては、アセ チレンガスを完全燃焼して得られるアセチレンブラックや、原油を原料にファーネス式不 完全燃焼によって製造されるケッチェンブラック、オイルブラック、ナフタリンブラック 、サーマルブラック、ランプブラック、チャンネルブラック、ロールブラック、ディスク ブラック等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

[0115]

また、カーボンブラックは、その粒子径、表面積、DBP吸油量、灰分等の特性の異な る種々のカーボン粉末が製造されている。本発明で用いることのできるカーボンブラック は、これら特性に特に制限は無いが、良好な鎖状構造を有し、凝集密度の大きいものが好 ましい。カーボンブラックの多量配合は耐衝撃性の面で好ましくなく、より少量で優れた 電気伝導度を得る意味から、平均粒径は500 nm以下、特に5~100 nm、更には1 $0 \sim 7.0$ n mが好ましく、また表面積(BET法)は $1.0\,\mathrm{m}^2$ / g以上、更には $3.0\,\mathrm{0}\,\mathrm{m}$ 2 / g以上、特に500~1500 m 2 / gが好ましく、更にDBP (ジブチルフタレー ト) 吸油量は50ml/100g以上、特に100ml/100g、更に300ml/1 00g以上が好ましい。また灰分は0.5重量%以下、特に0.3重量%以下が好ましい 。ここでいうDBP吸油量とは、ASTM D-2414に定められた方法で測定した値 である。また、カーボンブラックは、揮発分含量が1.0重量%未満のものがより好まし

[0116]

これら、導電性フィラーはチタネート系、アルミ系、シラン系等の表面処理剤で表面処 理を施されていても良い。また溶融混練作業性を向上させるために造粒されたものを用い ることも可能である。

[0117]

導電性フィラーの配合量は、用いる導電性フィラーの種類により異なるため、一概に規 定はできないが、導電性と流動性、機械的強度等とのバランスの点から、(C)含フッ素 系重合体成分100重量部に対して、一般に3~30重量部が好ましく選択される。

また、かかる導電性フィラーは、十分な帯電防止性能を得る意味で、それを配合した含 フッ素系重合体組成物を溶融押出して得られる成形品の表面固有抵抗値が10°Ω/sq $uare以下、特に<math>10^6\Omega/square$ 以下であることが好ましい。但し上記導電性 フィラーの配合は強度、流動性の悪化を招きやすい。そのため目標とする導電レベルが得 られれば、上記導電性フィラーの配合量はできるだけ少ない方が望ましい。

[0118]

本発明の積層チューブでは、各層の厚さは特に制限されず、各層を構成する重合体の種 類、積層チューブにおける全体の層数、用途等に応じて調節し得るが、それぞれの層の厚 みは、積層チューブのアルコールガソリン透過防止性、低温耐衝撃性、柔軟性等の特性を 考慮して決定され、一般には、(a)層、(b)層、(c)層、および必要に応じて配置 される(d)層の厚さは、積層チューブ全体の厚みに対してそれぞれ3~90%が好まし い。アルコールガソリン透過防止性を考慮して、(b)、(c)層の厚みは積層チューブ 全体の厚みに対して、より好ましくは5~80%、さらに好ましくは10~50%である

[0119]

また、本発明の積層チューブにおける全体の層数は特に制限されず、(A)ポリアミド 11及び/又はポリアミド12からなる(a)層、(B)半芳香族ポリアミドからなる(b)層、(C)含フッ素系重合体からなる(c)層とを含む、少なくとも3層、好ましく は、(A)ポリアミド11及び/又はポリアミド12からなる層、(B)半芳香族ポリア ミドからなる層、(C)含フッ素系重合体からなる(c)層、及び(D)末端変性ポリア ミドからなる (d)層を含む、少なくとも4層の積層チューブである限りはいずれでもよ い。さらに本発明の積層チューブは、(a)層、(b)層、(c)層、(d)層の4層以 外に、更なる機能を付与、あるいは経済的に有利な積層チューブを得るために、他の熱可 塑性樹脂からなる層を1層又は2層以上を有していてもよい。

[0120]

図1~2に本発明の積層チューブの好適な構造例を示す。図1において、最外層1は(A)ポリアミド11及び/又はポリアミド12からなる(a)層、中間層2は(B)半芳 香族ポリアミドからなる(b)層、最内層3は(C)含フッ素系重合体からなる(c)層 から構成されている。図2では、図1と同様に、最外層1は(A)ポリアミド11及び/ 又はポリアミド12からなる(a)層、中間層2は(B)半芳香族ポリアミドからなる(b)層、最内層 3 は(C)含フッ素系重合体からなる(c)層から構成されているが、こ の実施例では中間層 2 と最内層 3 の間に (D) 末端変性ポリアミドからなる (d) 層が内 層4として配置されている。内層4は最外層1と中間層2の間に配置することもできる。

[0121]

他の熱可塑性樹脂としては、本発明において規定された以外のポリアミド系樹脂(ここ で、本発明において規定された以外とは、(A)ポリアミド11及び/又はポリアミド1 2、(B) 全ジカルボン酸単位に対して、テレフタル酸及び/又はナフタレンジカルボン 酸単位を50モル%以上含むジカルボン酸単位と、全ジアミン単位に対して、炭素数9~ 13の脂肪族ジアミン単位を60モル%以上含むジアミン単位とからなるポリアミド(半 芳香族ポリアミド)、特定の末端基濃度の条件を満たす(D)末端変性ポリアミド以外の ポリアミド系樹脂を指す。)として、ポリカプロアミド(ポリアミド6)、ポリエチレン アジパミド (ポリアミド26)、ポリテトラメチレンアジパミド (ポリアミド46)、ポ リヘキサメチレンアジパミド(ポリアミド66)、ポリヘキサメチレンアゼパミド(ポリ アミド69)、ポリヘキサメチレンセバカミド(ポリアミド610)、ポリヘキサメチレ ンウンデカミド (ポリアミド611)、ポリヘキサメチレンドデカミド (ポリアミド61

2)、ポリヘキサメチレンテレフタルアミド(ポリアミド6T)、ポリヘキサメチレンイ ソフタルアミド (ポリアミド6 I)、ポリノナメチレンドデカミド (ポリアミド912) 、ポリデカメチレンドデカミド(ポリアミド1012)、ポリドデカメチレンドデカミド (ポリアミド1212)、ポリメタキシリレンアジパミド(ポリアミドMXD6)、ポリ ビス (4-アミノシクロヘキシル) メタンドデカミド (ポリアミドPACM12)、ポリ ビス (3-メチル-4-アミノシクロヘキシル) メタンドデカミド (ポリアミドジメチル PACM12)、ポリノナメチレンヘキサヒドロテレフタラミド(ポリアミド9T(H))、ポリデカメチレンヘキサヒドロテレフタラミド(ポリアミド10T(H))、ポリウ ンデカメチレンヘキサヒドロテレフタラミド (ポリアミド11T (H))、ポリドデカメ チレンヘキサヒドロテレフタラミド (ポリアミド12T (H)) やこれらポリアミド原料 モノマーを数種用いた共重合体等を挙げることができる。

[0122]

また、本発明において規定された以外の含フッ素系重合体(ここで、本発明において規 定された以外とは、官能基を有しない含フッ素系重合体を指す。)として、ポリフッ化ビ ニリデン (PVDF)、ポリフッ化ビニル (PVF)、エチレン/テトラフルオロエチレ ン共重合体(ETFE)、ポリクロロトリフルオロエチレン(PCTFE)、エチレン/ クロロトリフルオロエチレン共重合体(ECTFE)、テトラフルオロエチレン/ヘキサ フルオロプロピレン共重合体(TFE/HFP、FEP)、テトラフルオロエチレン/へ キサフルオロプロピレン/フッ化ビニリデン共重合体(TFE/HFP/VDF,THV)、テトラフルオロエチレン/フルオロ (アルキルビニルエーテル) 共重合体 (PFA) 等が挙げられる。

[0123]

さらに、高密度ポリエチレン(HDPE)、低密度ポリエチレン(LDPE)、超高分 子量ポリエチレン(UHMWPE)、ポリプロピレン(PP)、エチレン/プロピレン共 重合体(EPR)、エチレン/ブテン共重合体(EBR)、エチレン/酢酸ビニル共重合 体(EVA)、エチレン/酢酸ビニル共重合体鹸化物(EVOH)、エチレン/アクリル 酸共重合体(EAA)、エチレン/メタクリル酸共重合体(EMAA)、エチレン/アク リル酸メチル共重合体 (EMA)、エチレン/メタクリル酸メチル共重合体 (EMMA) 、エチレン/アクリル酸エチル(EEA)等のポリオレフィン系樹脂及び、アクリル酸、 メタクリル酸、マレイン酸、フマル酸、イタコン酸、クロトン酸、メサコン酸、シトラコ ン酸、グルタコン酸、シスー4ーシクロヘキセンー1,2ージカルボン酸、エンドビシク ロー [2.2.1] -5-ヘプテン-2,3-ジカルボン酸等のカルボキシル基及びその 金属塩(Na、Zn、K、Ca、Mg)、無水マレイン酸、無水イタコン酸、無水シトラ コン酸、無水フマル酸、エンドビシクロー[2.2.1]-5-ヘプテンー2,3-ジカ ルボン酸無水物等の酸無水物基、アクリル酸グリシジル、メタクリル酸グリシジル、エタ クリル酸グリシジル、イタコン酸グリシジル、シトラコン酸グリシジル等のエポキシ基等 の官能基が含有された、上記ポリオレフィン系樹脂、ポリブチレンテレフタレート(PB T)、ポリエチレンテレフタレート (PET)、ポリエチレンイソフタレート (PEI) 、PET/PEI共重合体、ポリアリレート(PAR)、ポリブチレンナフタレート(P BN)、ポリエチレンナフタレート(PEN)、液晶ポリエステル(LCP)等のポリエ ステル系樹脂、ポリアセタール (POM)、ポリフェニレンオキシド (PPO) 等のポリ エーテル系樹脂、ポリサルホン(PSF)、ポリエーテルスルホン(PES)等のポリサ ルホン系樹脂、ポリフェニレンサルファィド(PPS)、ポリチオエーテルサルホン(P TES)等のポリチオエーテル系樹脂、ポリエーテルエーテルケトン(PEEK)、ポリ アリルエーテルケトン(PEAK)等のポリケトン系樹脂、ポリアグリロニトリル(PA N)、ポリメタクリロニトリル、アクリロニトリル/スチレン共重合体(AS)、メタク リロニトリル/スチレン共重合体、アクリロニトリル/ブダジエン/スチレン共重合体(ABS)、メタクリロニトリル/スチレン/ブタジエン共重合体(MBS)等のポリニト リル系樹脂、ポリメタクリル酸メチル(PMMA)、ポリメタクリル酸エチル(PEMA) 等のポリメタクリレート系樹脂、ポリ酢酸ビニル (PVAc) 等のポリ酢酸ビニル系樹 脂、ポリ塩化ビニリデン(PVDC)、ポリ塩化ビニル(PVC)、塩化ビニル/塩化ビ ニリデン共重合体、塩化ビニリデン/メチルアクリレート共重合体等のポリ塩化ビニル系 樹脂、酢酸セルロース、酪酸セルロース等のセルロース系樹脂、ポリカーボネート(PC) 等のポリカーボネート系樹脂、熱可塑性ポリイミド (PI) 、ポリアミドイミド (PA I)、ポリエーテルイミド等のポリイミド系樹脂、熱可塑性ポリウレタン系樹脂、ポリウ レタンエラストマー、ポリエステルエラストマー、ポリアミドエラストマー等を挙げるこ とができる。

[0124]

なお、本発明の積層チューブは、層間接着性に優れるため、通常接着層として配置され る変性ポリオレフィン系樹脂を使用する必要がなく、上記例示の熱可塑性樹脂のうち、好 ましくは、融点が165℃以上の、ポリエステル系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリチオエ ーテル系樹脂、含フッ素系重合体が使用される。ここで、融点とは、示差走査熱量測定装 置を用いて、試料を予想される融点以上の温度に加熱し、次に、この試料を1分間あたり 10℃の速度で降温し、30℃まで冷却、そのまま約1分間放置したのち1分間あたり1 0℃の速度で昇温することにより測定される融解曲線のピーク値の温度を融点と定義する ものとする。

[0125]

また、熱可塑性樹脂以外の任意の基材、例えば、紙、金属系材料、無延伸、一軸又は二 軸延伸プラスチックフィルム又はシート、織布、不織布、金属綿、木材等を積層すること も可能である。金属系材料としては、アルミニウム、鉄、銅、ニッケル、金、銀、チタン 、モリブデン、マグネシウム、マンガン、鉛、錫、クロム、ベリリウム、タングステン、 コバルト等の金属や金属化合物及びこれら2種類以上からなるステンレス鋼等の合金鋼、 アルミニウム合金、黄銅、青銅等の銅合金、ニッケル合金等の合金類等が挙げられる。

[0126]

本発明の積層チューブの層数は3層以上であるが、チューブ製造装置の機構から判断し て8層以下、好ましくは4層~7層、より好ましくは4層~6層である。

[0127]

積層チューブの製造法としては、層の数もしくは材料の数に対応する押出機を用いて、 溶融押出し、ダイ内あるいは外において同時に積層する方法(共押出法)、あるいは、一 旦、単層チューブあるいは、上記の方法により製造された積層チューブを予め製造してお き、外側に順次、必要に応じては接着剤を使用し、樹脂を一体化せしめ積層する方法(コ ーティング法)を挙げることができる。

[0128]

また、得られる積層チューブが複雑な形状である場合や、成形後に加熱曲げ加工を施し て成形品とする場合には、成形品の残留歪みを除去するために、上記の積層チューブを形 成した後、前記チューブを構成する樹脂の融点のうち最も低い融点未満の温度で、0.0 $1\sim 1$ 0 時間熱処理して目的の成形品を得る事も可能である。

[0129]

積層チューブにおいては、波形領域を有するものであってもよい。波形領域とは、波形 形状、蛇腹形状、アコーディオン形状、又はコルゲート形状等に形成した領域である。波 形領域は、積層チューブ全長にわたり有するものだけではなく、途中の適宜の領域に部分 的に有するものであってもよい。波形領域は、まず直管状のチューブを成形した後に、引 き続いてモールド成形し、所定の波形形状等とすることにより容易に形成することができ る。かかる波形領域を有することにより、衝撃吸収性を有し、取り付け性が容易となる。 さらに、例えば、コネクター等の必要な部品を付加したり、曲げ加工によりL字、U字の 形状等にする事が可能である。

[0130]

このように成形した積層チューブの外周の全部又は一部には、石ハネ、他部品との摩耗 、耐炎性を考慮して、エピクロルヒドリンゴム(ECO)、アクリロニトリル/ブタジエ ンゴム(NBR)、NBRとポリ塩化ビニルの混合物、クロロスルホン化ポリエチレンゴ ム、塩素化ポリエチレンゴム、アクリルゴム(ACM)、クロロプレンゴム(CR)、エ チレン/プロピレンゴム (EPR)、エチレン/プロピレン/ジエンゴム (EPDM)、 NBRとEPDMの混合物ゴム、塩化ビニル系、オレフィン系、エステル系、アミド系等 の熱可塑性エラストマー等から構成するソリッド又はスポンジ状の保護部材(プロテクタ -) を配設することができる。保護部材は既知の手法によりスポンジ状の多孔体としても よい。多孔体とすることにより、軽量で断熱性に優れた保護部を形成できる。また、材料 コストも低減できる。あるいは、ガラス繊維等を添加してその強度を改善してもよい。保 護部材の形状は特に限定されないが、通常は、筒状部材又は積層チューブを受け入れる凹 部を有するブロック状部材である。筒状部材の場合は、予め作製した筒状部材に積層チュ ーブを後で挿入したり、あるいは積層チューブの上に筒状部材を被覆押出しして両者を密 着して作ることができる。両者を接着させるには、保護部材内面あるいは前記凹面に必要 に応じ接着剤を塗布し、これに積層チューブを挿入又は嵌着し、両者を密着することによ り、積層チューブと保護部材の一体化された構造体を形成する。また、金属等で補強する 事も可能である。

[0131]

積層チューブの外径は、燃料(例えばガソリン)等の流量を考慮し、肉厚はガソリンの 透過性が増大せず、また、通常のチューブの破壊圧力を維持できる厚さで、かつ、チュー ブの組み付け作業容易性及び使用時の耐振動性が良好な程度の柔軟性を維持することがで きる厚さに設計されるが、限定されるものではない。好ましくは、外径は4~30mm、 内径 $3\sim25$ mm、肉厚は $0.5\sim5$ mmである。

【実施例】

[0132]

以下に実施例及び比較例を示し、本発明を具体的に説明するが、本発明はこれに限定さ れるものではない。

なお、実施例及び比較例における分析及び物性の測定は次のように行った。

ポリアミド系樹脂の特性は、以下の方法で測定した。

[相対粘度]

JIS K-6920に準じて、96%の硫酸中、ポリアミド濃度1%、温度25℃の 条件下で測定した。

[0134]

[末端カルボキシル基濃度]

三つ口ナシ型フラスコに所定量のポリアミド試料を入れ、ベンジルアルコール40mL を加えた後、窒素気流下、180℃に設定したオイルバスに浸漬する。上部に取り付けた 攪拌モーターにより攪拌溶解し、指示薬にフェノールフタレインを用いてN/20の水酸 化ナトリウム溶液で滴定を行い、末端カルボキシル基濃度を求める。

[0135]

[末端アミノ基濃度]

活栓付三角フラスコに所定量のポリアミド試料を入れ、あらかじめ調整しておいた溶媒 フェノール/メタノール(体積比9/1)の40mLを加えた後、マグネットスターラー で攪拌溶解し、指示薬にチモールブルーを用いてN/20の塩酸で滴定を行い、末端アミ ノ基濃度を求める。

[0136]

また、含フッ素系重合体の特性は、以下の方法で測定した。

[含フッ素系重合体の組成]

溶融NMR分析、フッ素含有量分析により測定した。

[0137]

[含フッ素系重合体中のカルボキシル基含有量]

含フッ素系重合体中の無水イタコン酸(IAN)に基づく重合単位の含有量は、赤外吸 収スペクトル分析により、当該重合単位におけるC=〇伸縮振動の吸収ピークはいずれも

1870 c m $^{-1}$ に現れるので、その吸収ピークの吸光度を測定し、M=a L の関係式を用 いて、IANに基づく重合単位の含有量M(モル%)を決定した。ここでLは、1870 c m⁻¹における吸光度で、 a は係数である。 a としては、 I A N をモデル化合物として決 定したa=0.87を用いた。

[0138]

[含フッ素系重合体中の末端カーボネート基数]

含フッ素系重合体中の末端カーボネート基数は、赤外吸収スペクトル分析により、カー ボネート基 (-OC (=O) O-) のカルボニル基が帰属するピークが1809cm⁻¹の 吸収波長に現われ、吸収ピークの吸光度を測定し、次式によって含フッ素系重合体中の主 鎖炭素数106個に対するカーボネート基の個数を算出した。

[含フッ素系重合体中の主鎖炭素数10⁶個に対するカーボネート基の個数]=500AW /εdf

A:カーボネート基 (-OC (=O) O-) のピークの吸光度

ε:カーボネート基(- O C (= O) O -) のモル吸光度係数 [c m⁻¹・m o l⁻¹]。 モデル化合物より ε=170とした。

W:モノマー組成から計算される組成平均分子量

d:フィルムの密度 [g/cm³]

f:フィルムの厚さ [mm]

[0139]

また、積層チューブの各物性は、以下の方法で測定した。

[低温耐衝擊性]

SAE J-2260 7.5 に記載の方法で評価した。

[0140]

[アルコールガソリン透過防止性]

200mmにカットしたチューブの片端を密栓し、内部にFue1C(イソオクタン/ トルエン=50/50体積比)とエタノールを90/10体積比に混合したアルコール/ ガソリンを入れ、残りの端部も密栓した。その後、全体の重量を測定し、次いで試験チュ -ブを60℃のオーブンに入れ、一日毎に重量変化を測定した。一日当たりの重量変化を 、チューブ1mあたりの内層表面積で除して燃料透過係数(g/m² ・day)を算出す る。

[0141]

「層間接着性」

200mmにカットしたチューブをさらに縦方向に半分にカットし、テストピースを作 成する。テンシロン万能試験機を用い、50mm/minの引張速度にて180°剥離試 験を実施した。S-Sカーブの極大点から剥離強度(層間接着強度)を読み取り、層間接 着性を評価した。

[0142]

「層間接着強度の燃料耐性]

積層チューブを200mm長に切断したものを試料として使用する。この試料にFue 1 C (イソオクタン/トルエン=50/50体積比)とメタノールを85/15体積比に 混合したアルコール/ガソリンを封入して両端を密封する。これを60℃の恒温槽内にセ ットし、1000時間保持した。その後、封入物を完全に除去した後、チューブを乾燥し 、上記記載の方法にて、層間接着強度を測定し、層間接着強度の燃料耐性を評価した。

[0143]

[耐サワーガソリン性(耐薬品性)]

SAE J-2260 7. 8に記載の方法で耐サワーガソリンテストを実施した。テス ト後のチューブの低温耐衝撃性を前述の方法により評価し、試験本数10本に対して、破 断本数が0本の場合、耐サワーガソリン性(耐薬品性)に優れていると判断した。

[0144]

[耐熱性]

VOLKSWAGEN AG TL-52435 3.5 に準拠して熱処理を実施した。 熱処理後のチューブを用いて、23 $^{\circ}$ における耐衝撃性をVOLKSWAGENAG P V-3905に準拠した測定方法で評価し、試験本数10本に対して、破断本数が0本の 場合、耐熱性が良好であると判断した。

[0145]

[実施例及び比較例で用いた材料]

(A) ポリアミド12

(A-1) ポリアミド12樹脂組成物の製造

UBESTA3030U (宇部興産(株)製、相対粘度2.27) に衝撃改良材として、JSRT7712SP (JSR (株)製)をあらかじめ混合し、二軸溶融混練機 ((株)日本製鋼所製、型式:TEX44)に供給する一方、該二軸溶融混練機のシリンダーの途中から、可塑剤として、ベンゼンスルホン酸ブチルアミドを定量ポンプにより注入し、シリンダー温度180~260℃で溶融混練し、溶融樹脂をストランド状に押出した後、これを水槽に導入し、冷却、カット、真空乾燥して、ポリアミド12樹脂85重量%、衝撃改良材10重量%、可塑剤5重量%よりなるポリアミド12樹脂組成物のペレットを得た(以下このポリアミド樹脂組成物を(A-1)という)。

[0146]

- (B) 半芳香族ポリアミド
- (B-1) 半芳香族ポリアミドの製造

テレフタル酸 32927g (198.2 モル)、1,9 ーノナンジアミン15829g (100 モル)、2 ーメチルー1,8 ーオクタンジアミン15829g (100 モル)、安息香酸 439.6g (3.6 モル)、次亜リン酸ナトリウム一水和物 60g (原料に対して0.1 重量%)及び蒸留水 40Lをオートクレーブに入れ、窒素置換した。

100℃で30分間攪拌し、2時間かけて内部温度を210℃に昇温した。この時、オートクレーブは2.2MPaまで昇圧した。そのまま1時間反応を続けた後230℃に昇温し、その後2時間、230℃に温度を保ち、水蒸気を徐々に抜いて圧力を2.2MPaに保ちながら反応させた。次に、30分かけて圧力を1MPaまで下げ、更に1時間反応させて、プレポリマーを得た。これを、100℃、減圧下で12時間乾燥し、2mm以下の大きさまで粉砕した。これを230℃、0.013kPa下にて、10時間固相重合し、融点が265℃、相対粘度が2.80の半芳香族ポリアミドを得た(以下この半芳香族ポリアミドを

[0147]

(B-2) 半芳香族ポリアミドの製造

(B-1) 半芳香族ポリアミドの製造において、テレフタル酸 32927g (198.2 モル)を、2,6 ーナフタレンジカルボン酸 42848g (198.2 モル)に変えた以外は、(B-1)半芳香族ポリアミドの製造法と同様の方法で、融点が 275 に放射は変えた、独度が 2.40 の半芳香族ポリアミドを得た(以下この半芳香族ポリアミドを(B-2)という)。

[0148]

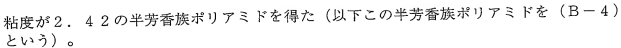
(B-3) 半芳香族ポリアミドの製造

(B-1)半芳香族ポリアミドの製造において、1,9-ノナンジアミン15829g (100モル)と2-メチルー1,8-オクタンジアミン15829g (100モル)を、1,12-ドデカンジアミン40073g (200モル)に変えた以外は、(B-1)半芳香族ポリアミドの製造法と同様の方法で、融点が301℃、相対粘度が2.55の半芳香族ポリアミドを得た(以下この半芳香族ポリアミドを(B-3)という)。

[0149]

(B-4) 半芳香族ポリアミドの製造

(B-3) 半芳香族ポリアミドの製造において、テレフタル酸 $3\ 2\ 9\ 2\ 7\ g$ $(1\ 9\ 8.2$ $2\ 4\ N)$ を、(B-3) 半芳香族ポリアミドの製造法と同様の方法で、融点が (B-3) 半芳香族ポリアミドの製造法と同様の方法で、融点が (B-3) 4 (B-3) 8 (B-3) 9 (B-3) 8 (B-3) 8 (B-3) 9 (B-3) 9 (B-3) 8 (B-3) 9 (B-3) 9



[0150]

(B-5) 半芳香族ポリアミドの製造

アジピン酸29230g (200モル)、mーキシリレンジアミン27376g (20 1モル)、安息香酸122.1g(1.0モル)、次亜リン酸ナトリウム一水和物57g (原料に対して0.1重量%)及び蒸留水40Lをオートクレーブに入れ、窒素置換した

100℃で30分間攪拌し、2時間かけて内部温度を220℃に昇温した。この時、オ ートクレーブは 1.9 M P a まで昇圧した。そのまま 3 時間反応を続けた後、 1 時間かけ て、常圧に戻すと同時に265℃まで昇温し、内部温度が265℃に到達した時点で、減 圧を開始し、27kPaにて2時間反応させた。その後、復圧し、オートクレーブ底部よ り溶融ポリマーを抜き出し、冷却しペレット化し、融点が237℃、相対粘度が2.42 の半芳香族ポリアミドを得た(以下この半芳香族ポリアミドを(B-5)という)。

[0151]

(C) 含フッ素系重合体

(C-1) 含フッ素系重合体の製造

内容積が94Lの撹拌翼付き重合槽を脱気し、1-ヒドロトリデカフルオロヘキサン7 1. 3 k g、連鎖移動剤である1, 3-ジクロロ-1, 1, 2, 2, 3-ペンタフルオロ プロパン(旭硝子製AK225cb、以下、AK225cbと呼ぶ)20.4kg、CH 2 = C H (C F₂) 2 F 5 6 2 g、無水イタコン酸(I A N) 4. 4 5 gを仕込み、当該 重合槽内を66℃に昇温し、TFE/E (モル比:89/11)のガスで1.5MPa/ Gまで昇圧した。重合開始剤としてtert-ブチルパーオキシピバレートのO.7%-ヒドロトリデカフルオロヘキサン溶液の1Lを仕込み重合を開始させた。

重合中圧力を一定になるようにTFE/E(モル比:59.5/40.5)のモノマー 混合ガスを連続的に仕込んだ。また、重合中に仕込むTFEとEの合計モル数に対して3 . 3 モル%に相当する量の $CH_2=CH$ (CF_2) $_2$ F及び0. 8 モル%に相当する量の IANを4.45をAK225cbの1%溶液で連続的に仕込んだ。重合開始9.9時間 後、モノマー混合ガス7. 28kgを仕込んだ時点で、重合槽内温を室温まで降温すると ともに常圧までパージした。

得られたスラリ状のIAN重合単位含有含フッ素系重合体を、水77kgを仕込んだ2 00 Lの造粒槽に投入し、撹拌しながら105℃まで昇温し溶媒を留出除去しながら造粒 した。得られた造粒物を150℃で15時間乾燥することにより、6.9kgの含フッ素 系重合体の造粒物が得られた。

[0152]

溶融NMR分析及びフッ素含有量分析及び赤外吸収スペクトル分析の結果から、当該含 フッ素系重合体の組成は、TFEに基づく重合単位/Eに基づく重合単位/IANに基づ く重合単位/CH₂ = CH (CF₂)₂ Fに基づく重合単位のモル比で57.2/38. 5/0.48/3.5であった。また、融点は230℃であった。

[0153]

この造粒物を押出機を用いて、280℃、滞留時間2分で溶融し、含フッ素系重合体の ペレットを得た(以下、この含フッ素系重合体を(C-1)という。)。

[0154]

(C-2) 含フッ素系重合体の製造

内容積が94Lの撹拌翼付き重合槽を脱気し、イオン交換水19. 7kg、1-ヒドロ トリデカフルオロヘキサン77.3kg、AK225cb 20.4kg、CH2 = CH (CF₂)₂ F427g、テトラフルオロエチレン(TFE) 3.36kg、エチレン(E) 127gを圧入し、当該重合槽内を45℃に昇温した。このときの圧力は、0.65 MPaであった。重合開始剤としてジイソプロピルパーオキシジカーボネート72gを仕 込み、重合を開始させた。

重合中圧力を一定になるようにTFE/E (モル比:60/40)のモノマー混合ガス を連続的に仕込んだ。また、重合中に仕込むTFEとEの合計モル数に対して 6.0モル %に相当する量の $CH_2=CH$ (CF_2) $_2$ Fを連続的に仕込んだ。重合開始から 5.6時間後、モノマー混合ガス11. 5 k g を仕込まれた時点で、重合槽内温を室温まで降温 するとともに常圧までパージした。

得られた含フッ素系重合体を、水100kgを仕込んだ300Lの造粒槽に投入し、撹 拌しながら105℃まで昇温し溶媒を留出除去しながら造粒した。得られた造粒物を13 5℃で3時間乾燥することにより、12.1kgの含フッ素系重合体の造粒物が得られた

溶融NMR分析及びフッ素含有量分析の結果から、当該含フッ素系重合体の組成は、T FEに基づく重合単位/Eに基づく重合単位/CH2 =CH(CF2)2 Fに基づく重合 単位のモル比で57.2/37.0/6.0であった。また、融点は204℃であった。 重合開始剤に由来するカーボネート末端基数は重合体中の主鎖炭素数10⁶個あたり67 2個であった。

[0155]

この造粒物を押出機を用いて、280℃、滞留時間2分で溶融し、含フッ素系重合体の ペレットを作成した(以下、この含フッ素系重合体を(C-2)という。)。

[0156]

(C-3) 含フッ素系重合体の製造

内容積が94Lの撹拌翼付き重合槽を脱気し、イオン交換水40kg、1ーヒドロトリ デカフルオロヘキサン16 kg、ヘキサフルオロプロピレン(HFP) 4 kg、テトラフ ルオロエチレン (TFE) 0.95 kg、フッ化ビニリデン (VDF) 0.3 kgを圧入 し、当該重合槽内を35℃に昇温した。重合開始剤としてジイソプロピルパーオキシジカ ーボネート250gを仕込み、重合を開始させた。

重合中圧力を一定になるようにTFE/VDF/HFP (モル比:50/40/10) のモノマー混合ガスを連続的に供給し、系内圧力を一定に保った。重合開始から30時間 後、重合槽内温を室温まで降温するとともに常圧までパージした。

得られた含フッ素系重合体を、水100kgを仕込んだ300Lの造粒槽に投入し、撹 拌しながら105℃まで昇温し溶媒を留出除去しながら造粒した。得られた造粒物を13 5℃で3時間乾燥することにより、10.0kgの含フッ素系重合体の造粒物が得られた

[0157]

溶融NMR分析及びフッ素含有量分析の結果から、当該含フッ素系重合体の組成は、T FEに基づく重合単位/VDFに基づく重合単位/HPFに基づく重合単位のモル比で5 1. 3/38. 9/9. 8であった。また、融点は170℃であった。重合開始剤に由来 するカーボネート末端基数は重合体中の主鎖炭素数 10^6 個あたり311個であった。

[0158]

この造粒物を押出機を用いて、280℃、滞留時間2分で溶融し、含フッ素系重合体の ペレットを作成した(以下、この含フッ素系重合体を(C-3)という。)。

[0159]

(C-4) 導電性含フッ素系重合体の製造

(C-1) 含フッ素系重合体100質量部、及びカーボンブラック(電気化学(株)製) 13質量部をあらかじめ混合し、同方向二軸押出機(東芝機械(株)製型式:TEM-48SS)に供給し、シリンダー温度240~300℃で溶融混練し、溶融樹脂をストラ ンド状に押出した後、これを水槽に導入し、吐出したストランドを水冷し、ペレタイザー でストランドを切断し、水分除去のために120℃の乾燥機で10時間乾燥し、ペレット を得た。(以下、この導電性含フッ素系重合体を(C-4)という。)。

[0160]

(C-5) 含フッ素系重合体の製造

(C-1) 含フッ素系重合体の製造において、IANを仕込まないこと以外は、同様の

方法で重合し、7.0kgの含フッ素系重合体の造粒物を得た。

溶融NMR分析及びフッ素含有量分析の結果から、当該含フッ素系重合体の組成は、T FEに基づく重合単位/Eに基づく重合単位/CH2 =CH(CF2)2 Fに基づく重合 単位のモル比で57.6/38.7/3.7であった。また、融点は232℃であった。

[0161]

この造粒物を押出機を用いて、280℃、滞留時間2分で溶融し、含フッ素系重合体の ペレットを作成した(以下、この含フッ素系重合体を(C-5)という。)。

[0162]

(C-6) 導電性含フッ素系重合体の製造

(C-5) 含フッ素系重合体100質量部、及びカーボンブラック(電気化学(株)製) 13質量部をあらかじめ混合し、同方向二軸押出機(東芝機械(株)製型式:TEM-48SS)に供給し、シリンダー温度240~300℃で溶融混練し、溶融樹脂をストラ ンド状に押出した後、これを水槽に導入し、吐出したストランドを水冷し、ペレタイザー でストランドを切断し、水分除去のために120℃の乾燥機で10時間乾燥し、ペレット を得た。(以下、この導電性含フッ素系重合体を(C-6)という。)。

[0163]

- (D) 末端変性ポリアミド
- (D-1) 末端変性ポリアミド12の製造

70リットルのオートクレーブに、ドデカンラクタム20 kg、水0.5kgと5-アミ ノー1,3,3-トリメチルシクロヘキサンメチルアミン(以下、イソホロンジアミンと 呼ぶ。) 49.3 g (1/350 e q/mol ドデカンラクタム)を仕込み、重合槽内を窒 素置換した後、100℃まで加熱し、この温度で反応系内が均一な状態になるように攪拌 した。次いで重合槽内温度を260℃まで昇温させ、槽内圧力を3.5MPaに調圧しな がら、2時間攪拌下に重合した。その後、約2時間かけて常圧に放圧し、次いで、53k Paまで減圧し、減圧下において4時間重合を行なった。次いで、窒素をオートクレーブ 内に導入し、常圧に復圧後、反応容器の下部ノズルからストランドとして抜き出し、カッ ティングしてペレットを得た。このペレットを熱水中に浸漬し、未反応モノマーを抽出、 除去した後、減圧乾燥した。当該ポリマーの相対粘度は、2.26、末端アミノ基濃度4 $7 \mu \, \mathrm{e} \, \mathrm{q} \, / \, \mathrm{g}$ 、カルボキシル基濃度 $2 \, 0 \, \mu \, \, \mathrm{e} \, \mathrm{q} \, / \, \mathrm{g}$ であった(以下このポリアミド樹脂 を(D-1)という)。ポリアミドの末端アミノ基濃度[A](μ e q/ポリマー1g)、 末端カルボキシル基濃度[B] (μ e q /ポリマー1 g)とした時、[A]>[B]+5を満 たす。

[0164]

(D-2) 末端変性ポリアミド6の製造

70リットルのオートクレーブに、カプロラクタム20 kg、水0.5kgとイソホロン ジアミン 37.6g(1/800eq/molカプロラクタム)を仕込み、重合槽内を窒素置換した後、100℃まで加熱し、この温度で反応系内が均一な状態になるように攪拌し た。次いで重合槽内温度を260℃まで昇温させ、槽内圧力を2.5MPaに調圧しなが ら、2時間攪拌下に重合した。その後、約2時間かけて常圧に放圧し、次いで、53kP aまで減圧し、減圧下において4時間重合を行なった。次いで、窒素をオートクレーブ内 に導入し、常圧に復圧後、反応容器の下部ノズルからストランドとして抜き出し、カッテ ィングしてペレットを得た。このペレットを熱水中に浸漬し、未反応モノマーを抽出、除 去した後、減圧乾燥した。当該ポリマーの相対粘度は、3.36、末端アミノ基濃度55 μ e q / g、カルボキシル基濃度 3 5 μ e q / g であった(以下このポリアミド樹脂を(D-2)という)。ポリアミドの末端アミノ基濃度[A](μ eq/ポリマー1g)、末端 カルボキシル基濃度[B] (μ e q/ポリマー1 g)とした時、[A]>[B]+5を満たす

[0165]

- (D-3) ポリアミド12の製造·
- (D-1) 末端変性ポリアミド12の製造例において、イソホロンジアミン49.3g

(1/350eq/molドデカンラクタム)を使用せず、減圧を53kPaから93kP aに変えた以外は、同様にしてポリマーを得た。当該ポリマーの相対粘度は、2.26、 末端アミノ基濃度 32μ e q / g、末端カルボキシル基濃度 35μ e q / gであった(以 下このポリアミド樹脂を (D-3) という)。ポリアミドの末端アミノ基濃度[A] (μ e q/ポリマー1 g) 、末端カルボキシル基濃度[B] $(\mu e q/$ ポリマー1 g) とした時 、[A]<[B]+5であった。

[0166]

- (D-4) ポリアミド6の製造
- (D-2) 末端変性ポリアミド6の製造例において、イソホロンジアミン37.6g(1/800eq/molカプロラクタム)を使用せず、減圧を53kPaから93kPa に変えた以外は、同様にしてポリマーを得た。当該ポリマーの相対粘度は、3.35、末 端アミノ基濃度 $4~1~\mu$ e q/g、末端カルボキシル基濃度 $4~2~\mu$ e q/gであった(以 下このポリアミド樹脂を (D-4) という)。ポリアミドの末端アミノ基濃度[A] (μ e q/ポリマー1 g) 、末端カルボキシル基濃度[B] $(\mu e q/$ ポリマー1 g) とした時 、[A]<[B]+5であった。

[0167]

- (E) エチレン/酢酸ビニル共重合体鹸化物 (EVOH)
- (E-1) EVOH (株)クラレ製工バールF101A
- [0168]
- (F) ポリブチレンナフタレート (PBN)
- (F-1) PBN 東洋紡(株)製ペルプレンEN-16000
- [0169]
- (G) ポリフェニレンサルファイド (PPS)
- (G-1) PPS 東レ(株)製トレリナA670X01
- [0170]
- (H)接着性樹脂
- (H-1) 無水マレイン酸変性ポリエチレン樹脂 宇部興産(株) 製UBond F1 1 0 0

[0171]

- (H-2)接着性樹脂組成物の製造
- (A) ポリアミド12 (宇部興産(株)製、UBESTA3030U、相対粘度2.2 7) に、(F) PBN (F-1) (東洋紡(株) 製ペルプレンEN-16000)、エチ レン/グリシジルメタクリレート共重合体(日本ポリオレフィン(株)製レクスパーRA 3150) をあらかじめ混合し、二軸溶融混練機((株)日本製鋼所製、型式:TEX4 4) に供給し、シリンダー温度180~260℃で溶融混練し、溶融樹脂をストランド状 に押出した後、これを水槽に導入し、冷却、カット、真空乾燥して、ポリアミド12/P BN/変性ポリオレフィン=40/55/5(重量比)よりなる接着性樹脂組成物のペレ ットを得た (以下この接着性樹脂組成物を (H-2) という)。

[0172]

- (H-3) 接着性樹脂組成物の製造
- (H-2)接着性樹脂組成物の製造において、(A)ポリアミド12(宇部興産(株) 製、UBESTA3030U、相対粘度2.27)を、(C)含フッ素系重合体(C-5) に変え、シリンダ温度を200~290℃に変えた以外は同様にして、含フッ素系重合 体/PBN/変性ポリオレフィン=40/55/5 (重量比)よりなる接着性樹脂組成物 のペレットを得た(以下この接着性樹脂組成物を(H-3)という)。

[0173]

- (H-4) 接着性樹脂組成物の製造
- (H-2)接着性樹脂組成物の製造において、(F) PBN (F-1) (東洋紡(株) 製ペルプレンEN-16000) を、(G) PPS (G-1) (東レ(株)製トレリナA6 70X01)に変え、シリンダ温度を200~290℃に変えた以外は同様にして、ポリ

アミド12/PPS/変性ポリオレフィン=40/55/5 (重量比)よりなる接着性樹 脂組成物のペレットを得た(以下この接着性樹脂組成物を(H-4)という)。

[0174]

(H-5)接着性樹脂組成物の製造

(H-2)接着性樹脂組成物の製造において、(A)ポリアミド12(宇部興産(株) 製、UBESTA3030U、相対粘度2.27)と(F) PBN(F-1) (東洋紡(株) 製ペルプレンEN-16000) を、それぞれ(G) PPS(G-1) (東レ(株)製 トレリナA670X01)、(C)含フッ素系重合体(C-5)に変え、シリンダ温度を 200~290℃に変えた以外は同様にして、PPS/含フッ素系重合体/変性ポリオレ フィン=55/40/5 (重量比)よりなる接着性樹脂組成物のペレットを得た(以下こ の接着性樹脂組成物を(H-5)という)。

[0175]

実施例1

上記に示す(A)ポリアミド12 樹脂組成物(A-1)、(B)半芳香族ポリアミド(B-1)、(C)含フッ素系重合体(C-1)、(D)末端変性ポリアミド(D-1)と を使用して、Р 1 а b о r (プラスチック工学研究所(株) 製) 4 層チューブ成形機にて 、 (A) を押出温度 2 5 0 ℃、 (B) を押出温度 3 0 0 ℃、 (C) を押出温度 2 9 0 ℃、 (D) を押出温度250℃にて別々に溶融させ、吐出された溶融樹脂をアダプターによっ て合流させ、積層管状体に成形した。引き続き、寸法制御するサイジングダイにより冷却 し、引き取りを行い、(A)ポリアミド12樹脂組成物からなる(a)層(最外層)、(B) 半芳香族ポリアミド組成物からなる(b) 層(中間層)、(D) 末端変性ポリアミド (D-1) からなる (d) 層 (内層) 、 (C) 含フッ素系重合体 (C-1) からなる (c)) 層 (最内層) としたときの、層構成が (a) / (b) / (d) / (c) = 0. 6 0 / 0 . 15/0. 10/0. 15mmで内径6mm、外径8mmの積層チューブを得た。当該 積層チューブの物性測定結果を表1に示す。

[0176]

実施例2

実施例1において、(B)半芳香族ポリアミド(B-1)を(B-2)に変えた以外は 、実施例1と同様の方法にて、表1に示す層構成の積層チューブを得た。当該積層チュー ブの物性測定結果を表1に示す。

[0177]

実施例3

実施例 2 において、(C)含フッ素系重合体(C-1)を(C-2)に変え、(C)を 押出温度230℃にて溶融させた以外は、実施例2と同様の方法にて、表1に示す層構成 の積層チューブを得た。当該積層チューブの物性測定結果を表1に示す。

[0178]

実施例4

実施例 2 において、(C)含フッ素系重合体(C-1)を(C-3)に変え、(C)を 押出温度230℃にて溶融させた以外は、実施例2と同様の方法にて、表1に示す層構成 の積層チューブを得た。当該積層チューブの物性測定結果を表1に示す。

[0179]

実施例5

実施例 2 において、(C)含フッ素系重合体(C-1)を導電性含フッ素系重合体(C -4) に変え、(C) を押出温度300℃にて溶融させた以外は、実施例2と同様の方法 にて、表1に示す層構成の積層チューブを得た。当該積層チューブの物性測定結果を表1 に示す。

また、当該積層チューブの導電性をSAE J-2260に準拠して測定したところ、 10^6 Ω 以下であり、静電気除去性能に優れていることを確認した。

[0180]

実施例 6

実施例1において、(B)半芳香族ポリアミド(B-1)を(B-3)に変えた以外は 、実施例1と同様の方法にて、表1に示す層構成の積層チューブを得た。当該積層チュー ブの物性測定結果を表1に示す。

[0181]

実施例7

実施例1において、(B) 半芳香族ポリアミド(B-1)を(B-4)に変えた以外は 、実施例1と同様の方法にて、表1に示す層構成の積層チューブを得た。当該積層チュー ブの物性測定結果を表1に示す。

[0182]

実施例8

実施例 2 において、 (D) 末端変性ポリアミド (D-1) を (D-2) に変えた以外は 、実施例7と同様の方法にて、表1に示す層構成の積層チューブを得た。当該積層チュー ブの物性測定結果を表1に示す。

[0183]

実施例 9

実施例 7 において、(D)末端変性ポリアミド(D-1)を(D-3)に変えた以外は 、実施例7と同様の方法にて、表1に示す層構成の積層チューブを得た。当該積層チュー ブの物性測定結果を表1に示す。

[0184]

実施例10

実施例 2 において、(D)末端変性ポリアミド(D-1)を(D-4)に変えた以外は 、実施例2と同様の方法にて、表1に示す層構成の積層チューブを得た。当該積層チュー ブの物性測定結果を表1に示す。

[0185]

実施例11

実施例 2 において、 (D) 末端変性ポリアミド (D-1) を使用しない以外は、実施例 2と同様の方法にて、表1に示す層構成の積層チューブを得た。当該積層チューブの物性 測定結果を表1に示す。

[0186]

実施例12

上記に示す(A)ポリアミド12樹脂組成物(A-1)、(B)半芳香族ポリアミド(B-2)、(C)含フッ素系重合体(C-1)、(C-5)、(D)末端変性ポリアミド (D-1) とを使用して、P l a b o r (プラスチック工学研究所(株)製) <math>5 層チュー ブ成形機にて、 (A) を押出温度250℃、 (B) を押出温度300℃、 (C) を押出温 度280℃にて別々に溶融させ、吐出された溶融樹脂をアダプターによって合流させ、積 層管状体に成形した。引き続き、寸法制御するサイジングダイにより冷却し、引き取りを 行い、(A)ポリアミド12樹脂組成物からなる(a)層(最外層)、(B)半芳香族ポ リアミドからなる (b) 層 (外層)、(C) 含フッ素系重合体 (C-1) からなる (c)層 (内層)、(C) 含フッ素系重合体(C-5) からなる(c')層(最内層)、(D) 末端変性ポリアミドからなる (d)層 (中間層) としたときの、層構成が (a) / (b) /(d)/(c)/(c')=0.60/0.15/0.10/0.05/0.10mmで内径6mm、外径8mmの積層チューブを得た。当該積層チューブの物性測定結果を表 1 に示す。

[0187]

実施例13

実施例12において、最内層に配置された(C)含フッ素系重合体(C-5)を導電性 含フッ素系重合体(C-6)に変え、(C-6)を押出温度300℃にて溶融させた以外 は、実施例12と同様の方法にて、表1に示す層構成の積層チューブを得た。当該積層チ ユーブの物性測定結果を表1に示す。また、当該積層チューブの導電性をSAE J-2 260に準拠して測定したところ、 10^6 Ω 以下であり、静電気除去性能に優れているこ

とを確認した。

[0188]

実施例14

上記に示す(A)ポリアミド12樹脂組成物(A-1)、(B)半芳香族ポリアミド(B-2)、(C)含フッ素系重合体(C-1)、(C-5)、(C-6)とを使用して、 Plabor (プラスチック工学研究所(株)製)5層チューブ成形機にて、(A)を押 出温度250℃、(B)を押出温度300℃、(C-1)、(C-5)を押出温度280 \mathbb{C} 、(C-6)を押出温度300 \mathbb{C} にて別々に溶融させ、吐出された溶融樹脂をアダプタ ーによって合流させ、積層管状体に成形した。引き続き、寸法制御するサイジングダイに より冷却し、引き取りを行い、 (A) ポリアミド12樹脂組成物からなる (a)層(最外 層)、(B)半芳香族ポリアミドからなる(b)層(外層)、(C)含フッ素系重合体(C-1)からなる(c)層(中間層)、(C)含フッ素系重合体(C-5)からなる(c')層(内層)、(C)導電性含フッ素系重合体(C-6)からなる(c'')層(最内層) としたときの、層構成が(a)/ (b)/(c)/(c')/(c')=0.70/0 . 15/0.05/0.05/0.05mmで内径6mm、外径8mmの積層チューブを 得た。当該積層チューブの物性測定結果を表1に示す。また、当該積層チューブの導電性 をSAE J-2260に準拠して測定したところ、 10^6 Ω 以下であり、静電気除去性 能に優れていることを確認した。

[0189]

比較例1

実施例1において、(B) 半芳香族ポリアミド(B-1)、(C) 含フッ素系重合体(C-1)、(D)末端変性ポリアミド(D-1)を使用しない以外は、実施例1と同様の 方法にて、表1に示す層構成のチューブを得た。当該チューブの物性測定結果を表1に示 す。

[0190]

比較例 2

実施例2において、(C)含フッ素系重合体(C-1)、(D)末端変性ポリアミド(D-1)を使用しない以外は、実施例 2 と同様の方法にて、表 1 に示す層構成のチューブ を得た。当該チューブの物性測定結果を表1に示す。

[0191]

比較例3

実施例1において、(C)含フッ素系重合体(C-1)を(C-5)に変えた以外は、 実施例1と同様の方法にて、表1に示す層構成の積層チューブを得た。当該積層チューブ の物性測定結果を表1に示す。

[0192]

比較例 4

実施例1において、(B) 半芳香族ポリアミド(B-1)を(B-5)に変え、(B) の押出温度280℃にて溶融させた以外は、実施例1と同様の方法にて、表1に示す層構 成の積層チューブを得た。当該積層チューブの物性測定結果を表1に示す。

[0193]

比較例 5

実施例1において、最内層に配置された(C)含フッ素系重合体(C-1)を(A)ポ リアミド12樹脂組成物 (A-1) に変えた以外は、実施例1と同様の方法にて、表1に 示す層構成の積層チューブを得た。当該積層チューブの物性測定結果を表1に示す。

[0194]

比較例 6

上記に示す(A)ポリアミド12樹脂組成物(A-1)、(B)半芳香族ポリアミド(B-5)、(C)含フッ素系重合体(C-1)、(H)接着性樹脂(H-1)とを使用し て、Plabor(プラスチック工学研究所(株)製)4層チューブ成形機にて、(A) を押出温度250℃、(B)を押出温度280℃、(C)を押出温度290℃にて別々に 溶融させ、吐出された溶融樹脂をアダプターによって合流させ、積層管状体に成形した。 引き続き、寸法制御するサイジングダイにより冷却し、引き取りを行い、(A)ポリアミ ド12樹脂組成物からなる (a)層 (最外層)、(B)半芳香族ポリアミドからなる (b)層(中間層)、(C)含フッ素系重合体からなる(c)層(最内層)、(H)接着性樹 脂からなる(h)層(外層)としたときの、層構成が(a)/(h)/(b)/(c)= 0.60/0.10/0.15/0.15mmで内径6mm、外径8mmの積層チューブ を得た。当該積層チューブの物性測定結果を表1に示す。

[0195]

比較例7

比較例 6 において、(B) 半芳香族ポリアミド(B-5) を(E) エチレン/酢酸ビニ ル共重合体鹸化物(E VOH)(E-1)、(C)含フッ素系重合体(C-1)を(C-1) 3) に変え、(C) の押出温度230℃、(E) の押出温度230℃にて溶融させた以外 は、比較例6と同様の方法にて、表1に示す層構成の積層チューブを得た。当該積層チュ - ブの物性測定結果を表1に示す。

[0196]

比較例8

上記に示す(A)ポリアミド12樹脂組成物(A-1)、(C)含フッ素系重合体(C -5)、(F)ポリブチレンナフタレート(PBN)(F-1)、(H)接着性樹脂(H -2)、(H-3)とを使用して、Plabor(プラスチック工学研究所(株)製) 5層チューブ成形機にて、(A)を押出温度250℃、(C)を押出温度290℃、(F) を押出温度260℃、(H)を押出温度280℃にて別々に溶融させ、吐出された溶融樹 脂をアダプターによって合流させ、積層管状体に成形した。引き続き、寸法制御するサイ ジングダイにより冷却し、引き取りを行い、(A)ポリアミド12樹脂組成物からなる(a) 層(最外層)、(F)ポリブチレンナフタレート(PBN)からなる(f)層(中間 層)、(C)含フッ素系重合体からなる(c)層(最内層)、(H)接着性樹脂(H-2)からなる(h)層(外層)、(H)接着性樹脂(H-3)からなる(h')層(内層) としたときの、層構成が (a) / (h) / (f) / (h') / (c) = 0.55/0.1 0/0.10/0.10/0.15mmで内径6mm、外径8mmの積層チューブを得た 。当該積層チューブの物性測定結果を表1に示す。

[0197]

比較例 9

比較例 8 において、(F) ポリブチレンナフタレート (PBN) (F-1) を (G) ポ リフェニレンサルファィド (PPS)、(H)接着性樹脂(H-2)、(H-3)を(H -4)、(H-5)に変え、(F)を押出温度300℃、(H)を押出温度280℃にて 別々に溶融させさせた以外は、比較例7と同様の方法にて、表1に示す層構成の積層チュ -ブを得た。当該積層チューブの物性測定結果を表1に示す。

[0198]

【表1】

ツツ性 耐熱性	٤		10 0/10	10 0/10	10 0/10	+		0/10 0/10	0/10 0/10	0/10 0/10	0/10 0/10	0/10 0/10	0/10 0/10	0/10 0/10	0/10 0/10	-	+	0/10 0/10	0/10 0/10	4/10 3/10	0/10 0/10	1/10 6/10	2/10 0/10	01/9 6/10	5/10 10/10	3/10	+	_
-[N/cm] 耐奶-ガツン性	П	燃料浸渍 [城町本数/ 1000h後 試験本数]	25 0/10	24 0/10	+	+	29 0/10	20 0/	38 0/	38 0/	-		-	-	-	-	25 0/	24 0/	/0	21 4/	0.2 0,	0.5	21 2		-	+	+	
医間接著件[N/cm]	H/Kitel Di	初期	49	¥	2 5	46	48	47	型離不可	に大概語	45	四火海路	43	2	*	84	47	43	,	47	4	2	46	= =====================================	2 4	3	4	5
444米温灰紫	然中迈起床数	[g/m² • day]	11.0	2:11	¢.5	5.0	5.5	4.0	130	0.9	0.0	P. F.	0.4	4.0	4.5	4.5	4.0	4.0	180.0	0.7	10.5	13.0	0.00	34.0	0.4	9.0	4.0	~
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	医温航街琴 性	[破断本数/ 試驗本数]	0/10	0/10	0/10	0/10	0/10	0/10	01/0	0/10	0/10	0/ 10	0/10	0/10	0/10	0/10	0/10	0/10	07.0	0,10	0,10	0/10	01/6	0/10	6/10	2/10	4/10	20,00
	最内層	原 [mm]	+-	-	-1 0.15	C-2 0.15	+		-	\dashv	_	C-1 0.15	C-1 0.15	C-1 0.15	C-1 0.15	C-5 0.10	010	+	•	-		+	C-1 0.15	A-1 0.15	C-1 0.15	C-3 0.15	0-5 0.15	
	Dæ¤	原み [mm]	╁	0.10 C-1	0.10 C-	0.10	╁	+	+	0.10	0.10	0.10	0.10	0.10	٥	0.05	╁	0.03	0.05	ı	╌┼	-	0.10	0.10	1	-	0.10	
	K.	み種類	+	5 0-1	5 D-1	2	╌	-	0,15 D-1	0.15 D-1	0.15 D-1	0.15 D-2	0.15 D-3	0.15 D-4	0.15	0.10	+	-+	0.05	<u>' </u>	0.25	0.15 D-1	0.15 D-1	0.15 D-1	0.15	0.15	0.10 H-3	1
	中間層	種類「阿別」	-	B-1 0.15	8-2 0.15	┿	-+	B-2 0.15	B-2 0.	B-3 0.	8-4 0.	B-2 0.	8-4 0.	B-2 0.	B-2 0.	┿	╌	┰	<u>-</u>		B-2 0	B-1 0	B-5 0	B-1 0	B-5 0	┿	+-	4
	外層	神	7.1111.3	1				-	1	1	1	1	1	,	1	4-	5		2 0.15	ı	1	1		1	010	Ē	5 6	
	-	梅葉		- 090	0.60	+	0.60	- 09.0	09.0	0.60	0.60	- 09'0	090	0 60	1 2 6	+	7-9 09.0	0.60 B-2	0.70 8-2	1.00	0.75	0.60	0.60	0.60	0 EO H-1	┿	+	C.55
	温外圈	種類。質質	_	A-1 0	+-		A-1 0.	A-1 0.	A-1 0	A-1	1 <u>-</u> 4	1	A-1	7		Į,	A-1	A-1	A-1	<u>4</u> -	<u>A</u>	Ā	A-1	-			¥	A-1
			-	砂花庭1	K E	美施加2	実施例3	実施例4	宇佑倒5	中格堡6	孙苍庭7	州花室8	4.特色0	大地的	大部分は	米配物二	実施例12	夹施例13	实施例14	比較例1	比較例2	干整便3	子校但4	U-TATOL	に表別	九较990	比較便7	上校伊8

【産業上の利用可能性】

[0199]

本発明の積層チューブの用途は、自動車部品、内燃機関用途、電動工具ハウジング類等 の機械部品を始め、工業材料、産業資材、電気・電子部品、医療、食品、家庭・事務用品 、建材関係部品、家具用部品、家庭用品等各種用途が挙げられる。

[0200]

また、本発明の積層チューブは、アルコールガソリン透過防止性に優れるため、薬液搬 送配管に好適である。薬液としては、例えば、ガソリン、灯油、ディーゼルガソリン、メ タノール、エタノール、プロパノール、ブタノール、含アルコールガソリン、メチルー t ーブチルエーテル、含酸素ガソリン、含アミンガソリン、サワーガソリン、ひまし油ベー スプレーキ液、グリコールエーテル系ブレーキ液、ホウ酸エステル系ブレーキ液、極寒地 用ブレーキ液、シリコーン油系ブレーキ液、鉱油系ブレーキ液、パワーステアリングオイ ル、ウインドウオッシャ液、エンジン冷却液、医薬剤、インク、塗料等が挙げられる。本 発明の積層チューブは、上記薬液を搬送するチューブとして好適であり、具体的には、フ ィードチューブ、リターンチューブ、エバポチューブ、フューエルフィラーチューブ、O RVRチューブ、リザーブチューブ、ベントチューブ等の燃料チューブ、オイルチューブ 、ブレーキチユーブ、ウインドウオッシャー液用チユーブ、ラジエーターチューブ、冷却 水、冷媒等用クーラーチューブ、エアコン冷媒用チューブ、床暖房チューブ、消火器及び 消火設備用チューブ、医療用冷却機材用チューブ、インク、塗料散布チューブ、その他薬 液チューブが挙げられる。

特に、燃料チューブとして好適である。さらに、本発明の積層チューブは、耐熱性に優 れるため、高温薬液あるいはガス搬送用チューブとしても有用である。

よって、本発明の積層チューブは、あらゆる環境下においても使用可能であり、かつ信 頼性が高く、産業上利用価値は極めて大きい。

【図面の簡単な説明】

[0201]

【図1】本発明の実施例の積層チューブの横断面図である。

【図2】本発明の別の実施例の積層チューブの横断面図である。

【符号の説明】

[0202]

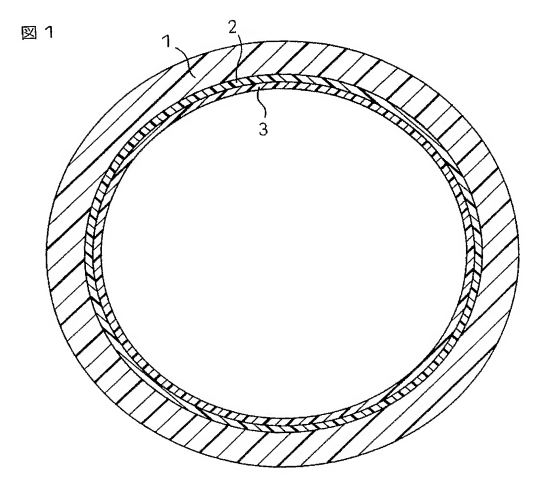
1…最外層: (A) ポリアミド11及び/又はポリアミド12からなる (a) 層

2…中間層: (B) 半芳香族ポリアミドからなる (b) 層

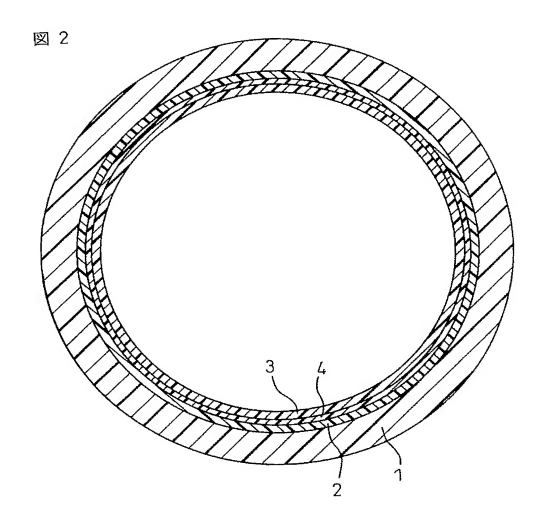
3…最内層:(C)含フッ素系重合体からなる(c)層

4…内層: (D) 末端変性ポリアミドからなる (d) 層

【書類名】図面【図1】



【図2】



【書類名】要約書

【要約】

アルコールガソリン透過防止性、層間接着性、低温耐衝撃性、耐熱性、耐薬品 【課題】 性に優れた積層チューブを提供すること。

【解決手段】 (A)ポリアミド11及び/又はポリアミド12からなる(a)層、(B) 全ジカルボン酸単位に対して、テレフタル酸及び/又はナフタレンジカルボン酸単位を 50モル%以上含むジカルボン酸単位と、全ジアミン単位に対して、炭素数9~13の脂 肪族ジアミン単位を60モル%以上含むジアミン単位とからなるポリアミド(半芳香族ポ リアミド)からなる(b)層、及び(C)ポリアミド系樹脂に対して反応性を有する官能 基が分子鎖中に導入された含フッ素系重合体からなる (c)層を有する少なくとも3層か らなる積層チューブ。

図 1 【選択図】

特願2004-018368

出願人履歴情報

識別番号

[000000206]

1. 変更年月日 [亦再理由]

2001年 1月 4日

[変更理由]

住所変更

住所氏名

山口県宇部市大字小串1978番地の96

宇部興産株式会社

特願2004-018368

出願人履歴情報

識別番号

[000000044]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所

1999年12月14日

理由] 住所変更

東京都千代田区有楽町一丁目12番1号

氏 名 旭硝子株式会社

特願2004-018368

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[000001085]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所

氏 名

1990年 8月 9日

新規登録

岡山県倉敷市酒津1621番地

株式会社クラレ